

*2026年 4月改訂 (第5版)
2025年 12月改訂 (第4版)

日本標準商品分類番号	872492
------------	--------

	総量 300 単位	総量 700 単位
承認番号	30600AMX00149000	30600AMX00150000
販売開始	2025年1月	2025年12月

貯 法：凍結を避け、2～8° Cに保存
有効期間：36 ヶ月

週1回持効型溶解インスリンアナログ注射液
インスリン イコデク (遺伝子組換え)

劇薬
処方箋医薬品^{注)}

アウイクリ[®]注フレックスタッチ[®] 総量 300 単位

アウイクリ[®]注フレックスタッチ[®] 総量 700 単位

Awikli[®] injection FlexTouch[®]

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

製剤		アウイクリ注 フレックスタッチ	
		総量 300 単位	総量 700 単位
		1 筒(0.43mL)中	1 筒(1.0mL)中
有効成分	インスリン イコデク (遺伝子組換え)	300 単位 ^{注)} (1800nmol)	700 単位 ^{注)} (4200nmol)
添加剤	フェノール	2.43mg	5.65mg
	濃グリセリン	6mg	15mg
	酢酸亜鉛(亜鉛含量として)	43µg	101µg
	m-クレゾール	0.46mg	1.08mg
	塩化ナトリウム	0.50mg	1.17mg
	塩酸	適量	
	水酸化ナトリウム	適量	

注)インスリン イコデクの1単位は6nmolであり、インスリン ヒト (遺伝子組換え)の1国際単位に相当する。

本剤は出芽酵母を用いて製造される。

3.2 製剤の性状

剤形・性状	注射剤
	本剤は無色澄明の液である。
pH	7.10～7.70
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	約1
識別 (注入ボタンの色)	ダークグリーン

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

- 5.1 1型糖尿病患者を対象とした臨床試験において、連日投与の Basal インスリンと比較して本剤で低血糖の発現が多く、また、同一患者において複数回発現した場合も多かった。1型糖尿病患者においては、本剤の有効性及び安全性を十分に理解し、連日投与の Basal インスリン等を用いたインスリン治療を選択することも検討したうえで、本剤の適用を慎重に考慮すること。また、2型糖尿病患者を対象とした臨床試験においても、1型糖尿病患者と比較すると低血糖が発現した患者の割合は低いものの、対照群との比較においては同様の傾向が認められていることを考慮したうえで、本剤の適用の可否を判断すること。 [17.1.1-4 参照]
- 5.2 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、1週間に1回皮下注射する。初期は通常1回30～140 単位とし、患者の状態に応じて適宜増減する。他のインスリン製剤を併用することがあるが、他のインスリン製剤の投与量を含めた維持量は、通常1週間あたり30～560 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、本剤の作用特性と患者の状態に留意し、患者の状態が本剤の製剤的特徴に適する場合に投与すること。 [16.1.1、16.1.2、16.8.1、16.8.2 参照]
- 7.2 特に1型糖尿病患者においては、生活様式の変化により血糖値が変動しやすいことから、慎重な血糖モニタリングを行いながら患者の状態を注意深く観察し、投与量を調整すること。低血糖を繰り返して発現する場合も含め、適切な血糖コントロールが得られない場合には、連日投与の Basal インスリン製剤等を用いたインスリン治療に変更すること。
- 7.3 Basal インスリンの投与を受けていない患者に本剤を投与する際には、本剤開始時の投与量は70 単位以下を目安とし、低用量からの投与を考慮するなど慎重に投与を開始すること。
- 7.4 連日投与の Basal インスリン製剤から本剤に変更する場合は、以下を参考に本剤の投与を開始し、その後の患者の状態に応じて用量を増減するなど、本剤の作用特性を考慮の上で慎重に行うこと。
 - 7.4.1 本剤を1週間に1回投与する投与量は、それまで連日投与していた Basal インスリンの1日総投与量の7倍に相当する単位数を目安とすること。
 - 7.4.2 連日投与の Basal インスリン製剤から本剤への切り替え時に血糖値が上昇するおそれがある。血糖値の上昇を防ぐため、2型糖尿病患者においては、初回投与時のみ、本剤の投与量を7.4.1 項で示した単位数を1.5倍に増量して投与することが推奨されるが、患者の血糖コントロールと低血糖のリスクのバランスを考慮して増量の必要性を慎重に判断すること。
1型糖尿病患者においては、初回投与時のみ、原則として本剤の投与量を7.4.1 項で示した単位数を1.5倍に増量して投与すること。ただし、患者の血糖コントロール及び低血糖の発現リスクを踏まえ、初回投与量の増量の必要性を慎重に判断すること。
 - 7.4.3 初回投与量を増量した場合、2回目の投与の際は、7.4.1 項で示した単位数を投与すること。3回目以降の投与量は、血糖コントロール、低血糖の発現状況等の患者の状態に加えて、本剤の作用特性を考慮して調整すること。
- 7.5 インスリン以外の他の糖尿病用薬との併用は、本剤の作用特性を考慮の上で、慎重に行うこと。
- 7.6 本剤の投与開始時及びその後血糖コントロールが安定するまでの間は血糖モニタリングを十分に行うこと。連日

投与の Basal インスリン製剤から本剤に変更する場合、本剤の作用特性により、適切な血糖コントロールが得られるまでに時間を要することがある。また、併用する超速効型、速効型インスリン又は他の糖尿病用薬の用量や投与スケジュールの調整が必要となることがある。

[16.1.1、16.1.2、16.8.1、16.8.2 参照]

- 7.7 本剤は週 1 回投与する薬剤であり、同一曜日に投与させること。やむを得ず週 1 回投与の曜日を変更する必要がある場合は、投与間隔を 4 日間以上とし、血糖モニタリングを十分に行うこと。
- 7.8 投与を忘れた場合は、気づいた時点で直ちに投与し、次の投与は 4 日間以上の間隔をあけて開始すること。その後は、新たな開始日と同一曜日に週 1 回投与し、血糖モニタリングを十分に行うこと。
- 7.9 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、速効型又は超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 本剤はインスリン イコデク 700 単位/mL 製剤専用のペン型注入器を使用しているため、単位数を再計算せず、指示された単位数をそのまま設定して投与するよう、患者に十分指導すること。
- *8.4 他のインスリン製剤や GLP-1 受容体作動薬等から本剤に変更する場合や、これらの薬剤と本剤を併用する場合において、本剤を連日投与する、又は指示された単位数より多く設定して投与する等の投薬過誤が生じ、その結果、重大な低血糖を起こすおそれがある。本剤の投与方法に過誤が生じないよう、本剤が週 1 回投与する薬剤であること及び本剤の単位数の設定方法について、患者に十分指導すること。 [8.6、11.1.1、14.1.1 参照]
- 8.5 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。
- 8.6 本剤の自己注射にあたっては以下の点に留意すること。 [8.4 参照]
 - ・投与方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。
- 8.7 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。
- 8.8 同一箇所への繰り返し投与により、注射箇所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]
 - ・注射箇所の腫瘍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。
- 8.9 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、注射箇所の腫瘍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。

- 8.10 本剤は連日投与の Basal インスリン製剤と比較して半減期が長いこと、本剤から連日投与の Basal インスリン製剤へ切り替える際には、以下の点を考慮すること。

[11.1.1、16.1.1、16.1.2、16.8.1、16.8.2 参照]

- ・本剤の最終投与後の朝食前自己血糖測定値等の血糖値を参照し、連日投与の Basal インスリン製剤の投与開始時期を検討すること。
- ・切り替え時の 1 日あたりの投与量は、本剤の週 1 回投与量の 7 分の 1 量を目安とすること。
- ・切り替え時及びその後一定期間は血糖モニタリングを慎重に行うこと。

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 重度の腎機能障害のある患者

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 重度の肝機能障害のある患者

低血糖を起こすおそれがある。 [11.1.1 参照]

9.5 妊婦

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。本剤を妊婦に投与した臨床試験成績は得られていない。

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。本剤のヒト乳汁中への移行は不明である。

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

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]

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 等	血糖降下作用の増強による低血糖症状があらわれることがある。併用する場合は血糖値その他患者の状態を十分観察しながら投与すること	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	[11.1.1 参照]。	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。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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		機序不明
クロラムフェニコール ベザフィブラート		機序不明
サルファ剤		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。
シベンプリコハク酸塩 ジニピラミド ビルメノール塩酸塩水和物		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。
チアジド系利尿剤 トリクロルメチアジド	血糖降下作用の減弱による高血糖症状があらわれることがある。併用する場合は血糖値その他患者の状態を十分観察しながら投与すること。	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細胞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 プレドニゾン トリアムシノロン		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り糖質コルチコイドの分泌が増加する。糖質コルチコイドは、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。
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		インスリン抵抗性を増強するおそれがある。
フェニトイン		インスリン分泌抑制作用を有する。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
蛋白同化ステロイド メテノロン	血糖降下作用の増強による低血糖	機序不明
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	糖症状[11.1.1参照]、又は減弱による高血糖症状があらわれることがある。併用する場合は血糖値その他患者の状態を十分観察しながら投与すること。	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。

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。本剤は週1回投与する薬剤であり、その作用は持続的であるため、回復が遅延するおそれがある。なお、本剤の臨床試験では、低血糖は各投与後の2～4日に最も多く認められている。

[2.1、8.1、8.2、8.4、8.10、9.1.2、9.2.1、9.3.1、9.8、10.2、16.8.1、16.8.2参照]

11.1.2 アナフィラキシーショック（頻度不明）

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

	1～5%未満	0.2～1%未満	頻度不明
免疫系障害			過敏症(蕁麻疹、口唇腫脹、顔面腫脹等)
代謝および栄養障害			抗インスリン抗体産生に伴う血糖コントロール不良
神経系障害		浮動性めまい、頭痛、振戦	
眼障害	糖尿病網膜症	黄斑浮腫	
胃腸障害		下痢、悪心、消化不良、嘔吐	
皮膚および皮下組織障害		多汗症、冷汗	
筋骨格系および結合組織障害		筋痙攣	
全身障害および投与部位の状態		空腹、注射部位反応(注射部位紅斑、注射部位内出血、注射部位過敏反応、注射部位腫脹、注射部位蕁麻疹等)、倦怠感、無力症、異常感	リポジストロフィー(皮下脂肪の萎縮・肥厚等)、浮腫
臨床検査	体重増加		

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 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プラスで行っている。
- (2) 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。
- (3) 1 本の本剤を複数の患者に使用しないこと。
- (4) 本剤の単位合わせダイヤルの 1 クリック (1 目盛り) は 10 単位に相当し、本剤の投与単位数は 10 単位刻みで設定可能である。[8.4 参照]

14.1.2 投与部位

皮下注射は、大腿、上腕、腹部に行う。同じ部位に注射を行う場合は、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。
[8.8 参照]

14.1.3 投与経路

静脈内及び筋肉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) 本剤と他の薬剤を混合しないこと。本剤は他の薬剤との混合により、成分が分解するおそれがある。
- (2) 注射後は必ず注射針を外すこと。注射針は毎回新しいものを、必ず注射直前に取り付けること。針を付けたままにすると、液漏れや針詰まりにより正常に注射できないおそれがある。また、薬剤の濃度変化や感染症の原因となることがある。
- (3) 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。
- (4) 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。
- (5) 液に濁りが生じていたり、変色している場合は、使用しないこと。
- (6) 本剤のカートリッジを取り外して使用しないこと。また、シリンジを用いてカートリッジから薬液を抜き取らないこと。過少投与や過量投与となるおそれがある。

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

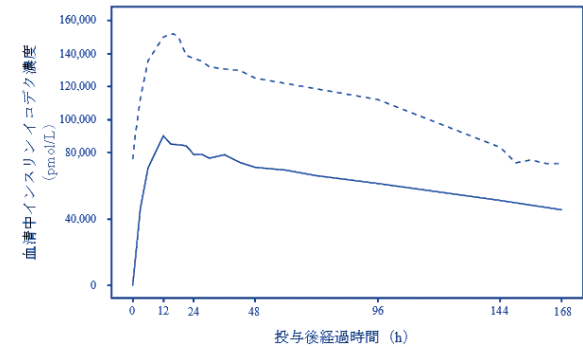
16.1 血中濃度

16.1.1 1型糖尿病

日本人 1 型糖尿病患者 24 例に本剤を被験者ごとに設定した用量で 8 週間週 1 回皮下投与したときの薬物動態パラメータ及び血中濃度推移を以下に示す。

パラメータ	1 週目投与後 (24 例)	8 週目投与後 (24 例)
1 回投与量 (単位/kg)	1.71 [1.2, 3.1]	1.69 [1.2, 3.1]
投与量で補正した C _{max} (nmol/L/ (単位/kg))	52.2 (19.0)	91.2 (14.7)
投与量で補正した AUC ₀₋₁₆₈ (nmol・h/L/ (単位/kg))	6108.5 (12.8)	10849.0 (10.6)
t _{max} (h)	12.0 [12.0, 36.0]	16.0 [12.0, 18.0]
t _{1/2} (h)	—	164 (11.4)

幾何平均値 (変動係数%)、投与量は平均値 [範囲]、t_{max} は中央値 [範囲]



実線：初回投与後のインスリン イコデク濃度
点線：最終投与後のインスリン イコデク濃度

血中濃度は、初回投与時に用量の増量を行わなかった場合には、初回投与後 2~3 週で臨床的な定常状態に達した。母集団薬物動態モデルを用いたシミュレーションにより、初回投与時に 1.5 倍に増量した用量を投与した場合には、1 週間早く定常状態に達し得ると推定された²⁾。[7.1、7.6、8.10 参照]

16.1.2 2型糖尿病

2 型糖尿病患者 46 例に本剤を被験者ごとに設定した用量で 8 週間週 1 回皮下投与したときの薬物動態パラメータを以下に示す。

パラメータ	1 週目投与後 (46 例)	8 週目投与後 (42 例)
1 回投与量 (単位/kg)	2.56 [1.21, 5.27]	2.91 [1.53, 5.64]
投与量で補正した C _{max} (nmol/L/ (単位/kg))	50.8 (22.5)	105.8 (21.0) ^{a)}
投与量で補正した AUC ₀₋₁₆₈ (nmol・h/L/ (単位/kg))	6064.5 (15.8)	12748.4 (20.0) ^{a)}
t _{max} (h)	21.2 [11.6, 59.9]	15.1 [12.0, 42.0] ^{a)}
t _{1/2} (h)	—	155 (15.3)

幾何平均値 (変動係数%)、投与量は平均値 [範囲]、t_{max} は中央値 [範囲]

a) 41 例

血中濃度は、初回投与時に用量の増量を行わなかった場合には、初回投与後 3~4 週で臨床的な定常状態に達した。母集団薬物動態モデルを用いたシミュレーションにより、初回投与時に 1.5 倍に増量した用量を投与した場合には、2~3 週で臨床的な定常状態に達し得ると推定された³⁾ (外国人データ)。

2 型糖尿病患者 50 例に本剤 2.0~4.0 単位/kg を週 1 回又はインスリン デグルデク 0.4 単位/kg を 1 日 1 回反復皮下投与したとき、投与 5 週間後又は投与 35 日後における t_{1/2} (幾何平均値) はそれぞれ 170~238 時間、27 時間であった⁴⁾ (外国人データ)。 [7.1、7.6、8.10 参照]

16.2 吸収

2型糖尿病患者 25例に本剤 5.6単位/kgを大腿部、腹部、上腕部に単回皮下投与し、薬物動態特性及び投与後 36～60時間のグルコースクランプ下における血糖降下作用を検討した。大腿部への投与に対する腹部又は上腕部への投与での最高血中濃度 (C_{max}) 及び総曝露量 ($AUC_{0-inf, SD}$) の幾何平均値の比とその 95%信頼区間は、腹部投与時では 1.17 [1.07, 1.29] 及び 1.02 [0.96, 1.09]、上腕部投与時では 1.24 [1.14, 1.35] 及び 1.04 [0.98, 1.10] であった。また、本剤の血糖降下作用は、大腿部、腹部又は上腕部に投与した場合のいずれの場合でも同程度であった⁵⁾ (外国人データ)。

16.3 分布

本剤のヒト血漿タンパク及びヒト血清アルブミンに対する *in vitro*での結合率は、いずれも 99%超であった⁶⁾。*in vitro*でのタンパク結合試験から、本剤と脂肪酸又はその他のタンパク結合型薬物と臨床問題となる相互作用は認められなかった⁷⁾。

16.4 代謝

本剤の代謝はヒトインスリンと同様であり、認められたすべての代謝物は不活性であった⁸⁾。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者における薬物動態

腎機能障害の程度の異なる被験者 (実測糸球体濾過量: $mGFR$ (mL/min) による分類) に本剤 1.5単位/kgを単回皮下投与し、腎機能が正常な被験者 ($mGFR$ 90以上) と薬物動態特性を比較検討した結果を以下に示す⁹⁾ (外国人データ)。

腎機能	$AUC_{0-840, SD}$ 比の推定値 [95%信頼区間]	$C_{max, SD}$ 比の推定値 [95%信頼区間]
軽度/正常 (軽度: $mGFR$ 60以上 90未満)	1.12 [0.96; 1.31]	1.05 [0.85; 1.30]
中等度/正常 (中等度: $mGFR$ 30以上 60未満)	1.21 [1.04; 1.41]	1.05 [0.85; 1.30]
重度/正常 (重度: $mGFR$ 30未満)	1.16 [0.99; 1.36]	0.91 [0.74; 1.13]
末期/正常 (末期: 血液透析を必要とする 被験者)	1.13 [0.95; 1.33]	1.02 [0.81; 1.29]

被験者数: 正常 12例、軽度 12例、中等度 12例、重度 12例、末期 10例

16.6.2 肝機能障害患者における薬物動態

肝機能障害の程度の異なる被験者 (Child-Pugh scores に基づく分類) に本剤 1.5単位/kgを単回皮下投与し、肝機能が正常な被験者と薬物動態特性を比較検討した結果を以下に示す¹⁰⁾ (外国人データ)。

肝機能	$AUC_{0-inf, SD}$ 比の推定値 [95%信頼区間]	$C_{max, SD}$ 比の推定値 [95%信頼区間]
軽度/正常 (軽度: Child-Pugh 分類 A)	1.13 [1.00; 1.28]	1.13 [0.90; 1.42]
中等度/正常 (中等度: Child-Pugh 分類 B)	1.15 [1.02; 1.29]	1.05 [0.83; 1.31]
重度/正常 (重度: Child-Pugh 分類 C)	0.97 [0.86; 1.09]	0.97 [0.77; 1.21]

被験者数: 正常 6例、軽度 6例、中等度 6例、重度 6例

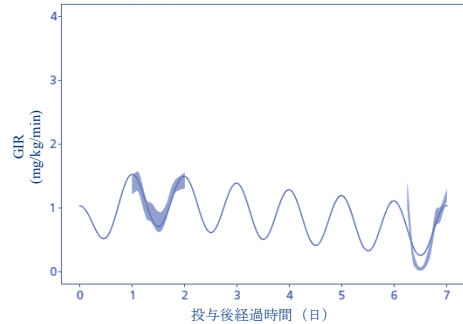
16.6.3 高齢者における薬物動態

1型糖尿病患者及び2型糖尿病患者 1244例 (日本人 127例) を対象とした母集団薬物動態解析の結果、18歳以上 65歳未満の被験者に対する 65歳以上 75歳未満及び 75歳以上の被験者の、定常状態での本剤の投与量補正した平均血中濃度の比の推定値及びその 90%信頼区間は、1.05 [1.02; 1.07] 及び 1.11 [1.07; 1.14] であった。

16.8 その他

16.8.1 1型糖尿病患者における薬力学的作用

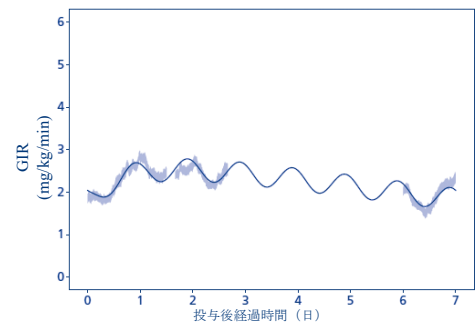
日本人 1型糖尿病患者 24例に本剤を被験者ごとに設定した用量で 8週間週 1回皮下投与し、投与後 24～48時間及び 150～168時間のグルコースクランプ下における血糖降下作用を検討した。母集団薬物動態/薬力学モデルを用いて予測した、定常状態におけるグルコース注入速度の推移は以下の図のとおりであり、血糖降下作用は臨床用量で 1週間持続した²⁾。 [7.1、7.6、8.10、11.1.1 参照]



実線: 被験者毎に予測した GIR 推定値の平均値
網掛け部分: 被験者毎にスムージングされた GIR 推移の 95%信頼区間

16.8.2 2型糖尿病患者における薬力学的作用

2型糖尿病患者 46例に本剤を被験者ごとに設定した用量で 8週間週 1回皮下投与し、投与後 0～36時間、40～64時間及び 144～168時間のグルコースクランプ下における血糖降下作用を検討した。母集団薬物動態/薬力学モデルを用いて予測した、定常状態におけるグルコース注入速度の推移は以下の図のとおりであり、血糖降下作用は臨床用量で 1週間持続した³⁾ (外国人データ)。 [7.1、7.6、8.10、11.1.1 参照]



実線: 被験者毎に予測した GIR 推定値の平均値
網掛け部分: 被験者毎にスムージングされた GIR 推移の 95%信頼区間

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 インスリン治療歴のない 2型糖尿病患者における試験: 本剤の週 1回投与とインスリンを除く糖尿病治療薬の併用療法 (第 III 相国際共同試験)

インスリン治療歴のない 2型糖尿病患者 984例を対象に無作為割り付けを行い、非盲検下で本剤を週 1回又はインスリン グラルギン 100単位/mL を 1日 1回、52週間皮下投与した (本剤: 492例 (日本人: 78例)、インスリン グラルギン 100単位/mL: 492例 (日本人: 86例))。本剤又はインスリン グラルギン 100単位/mL は、糖尿病治療薬 (メトホルミン、DPP-4 阻害薬、SGLT2 阻害薬、チアゾリジン薬、 α -グルコシダーゼ阻害薬、GLP-1 受容体作用薬) 併用下で投与した。本剤群の開始用量は 70単位、インスリン グラルギン 100単位/mL 群の開始用量は 10単位とし、試験実施中、本剤及びインスリン グラルギン 100単位/mL の投与量は、平均朝食前血糖値 (血糖自己測定) に基づいて継続的に調節した。

主要評価項目である HbA1c のベースラインから投与後 52 週までの変化量は下表のとおりであり、本剤のインスリン グラルギン 100 単位/mL に対する非劣性が検証された (非劣性マージン: 0.3%)。

	本剤群 (492 例)	インスリン グラルギン 100 単位/mL 群 (492 例)
HbA1c (%)		
ベースライン ^{a)}	8.50 ± 0.99 (492例)	8.44 ± 1.02 (492例)
投与 52 週時 ^{b)}	6.93 ± 0.06 (492例)	7.12 ± 0.05 (492例)
変化量 ^{b)}	-1.55 ± 0.06 (492例)	-1.35 ± 0.05 (492例)
インスリン グラルギンとの群間差 [95%信頼区間] ^{c)}		-0.19 [-0.36; -0.03]

- a) 平均値 ± 標準偏差 (評価例数)
b) 最小二乗平均値 ± 標準誤差 (評価例数): 多重補完法を用いて欠測値を補完後、
共分散分析により推定
c) 多重補完法を用いて欠測値を補完後、共分散分析により推定

主な副次評価項目の結果を下表に示す。

	本剤群 (492 例)	インスリン グラルギン 100 単位/mL 群 (492 例)
HbA1c 7%未満の達成		
投与 52 週時の達成割合 (%) ^{a)}	57.57 (492例)	45.44 (492例)
レベル2又はレベル3の低血糖を発現せずにHbA1c 7%未満の達成		
投与 52 週時の達成割合 (%) ^{a)}	52.56 (492例)	42.58 (492例)
空腹時血糖値 (mg/dL)		
ベースライン ^{b)}	185.31 ± 48.96 (480例)	185.71 ± 51.66 (474例)
投与 52 週時 ^{c)}	125.19 ± 1.67 (480例)	125.43 ± 1.68 (474例)
変化量 ^{c)}	-60.32 ± 1.67 (480例)	-60.08 ± 1.68 (474例)
血糖値の目標範囲内(70-180 mg/dL)時間(time in range) (%)		
48週～52週 ^{d)}	71.94 ± 18.23 (439例)	66.90 ± 18.19 (440例)
1週間あたりのBasalインスリン投与量 (単位)		
50 週～52 週 ^{d)}	230.0 (10.0, 980.0) (472例)	221.5 (14.0, 1022.7) (477例)

- a) 割合の推定値 (評価例数): 多重補完法を用いて欠測値を補完後、ロジスティック
回帰モデルにより推定
b) 平均値 ± 標準偏差 (評価例数)
c) 最小二乗平均値 ± 標準誤差 (評価例数): 多重補完法を用いて欠測値を補完後、
共分散分析により推定
d) 中央値 (最小値, 最大値) (評価例数)

重大な低血糖 (レベル 3)、重大な低血糖又は臨床的に問題となる低血糖 (レベル 2)、及びレベル 3 又はレベル 2 の夜間低血糖の患者あたりの年間発現件数及び発現割合を下表に示す¹¹⁾。

	本剤群 (492 例)	インスリン グラルギン 100 単位/mL 群 (492 例)
	患者あたりの年間発現件数(発現割合%)	
レベル3の低血糖	<0.01 (0.2)	<0.01 (0.6)
レベル3又はレベル2の低血糖	0.30 (9.8)	0.16 (10.6)
レベル3又はレベル2の 夜間低血糖	0.04 (1.8)	0.03 (2.2)

52 週間の主要期間の後にさらに 26 週間延長して、長期安全性を検討した延長期間では、重大な低血糖 (レベル 3) 又は臨床的に問題となる低血糖 (レベル 2) の患者あたりの年間発現件数及び発現割合は、本剤群では 0.30 件/人・年及び 12.4%、インスリン グラルギン 100 単位/mL 群では 0.16 件/人・年及び 14.2%であった¹²⁾。 [5.1 参照]

17.1.2 Basal インスリンで治療中の 2 型糖尿病患者における試験: 本剤の週 1 回投与とインスリンを除く糖尿病治療薬の併用療法 (第 III 相国際共同試験)

Basal インスリンで治療中の 2 型糖尿病患者 526 例を対象に無作為割り付けを行い、非盲検下で本剤を週 1 回又はインスリン デグルデクを 1 日 1 回、26 週間皮下投与した (本剤: 262 例 (日本人: 51 例)、インスリン デグルデク: 263 例 (日本人: 49 例))。本剤又はインスリン デグルデクは、糖尿病治療薬(メトホルミン、DPP-4 阻害薬、SGLT2 阻害薬、チアゾリジン薬、 α -グルコシダーゼ阻害薬、GLP-1 受容体作動薬)併用下で投与した。試験実施中、本剤及びインスリン デグルデクの投与量は、平均朝食前血糖値 (血糖自己測定) に基づいて継続的に調節したが、本剤群では、初回投与時には、割り付け前の Basal インスリン 1 日投与量の 7 倍量をさらに 1.5 倍に増量した用量を投与し、その後は Basal インスリン 1 日投与量の 7 倍量を投与し、以降は適宜用量調節することとした。

主要評価項目である HbA1c のベースラインから投与後 26 週までの変化量は下表のとおりであり、本剤のインスリン デグルデクに対する非劣性が検証された (非劣性マージン: 0.3%)。

	本剤群 (263 例)	インスリン デグルデク群 (263 例)
HbA1c (%)		
ベースライン ^{a)}	8.17 ± 0.77 (263例)	8.10 ± 0.77 (263例)
投与 26 週時 ^{b)}	7.20 ± 0.05 (263例)	7.42 ± 0.06 (263例)
変化量 ^{b)}	-0.93 ± 0.05 (263例)	-0.71 ± 0.06 (263例)
インスリン デグルデクとの群間差 [95%信頼区間] ^{c)}		-0.22 [-0.37; -0.08]

- a) 平均値 ± 標準偏差 (評価例数)
b) 最小二乗平均値 ± 標準誤差 (評価例数): 多重補完法を用いて欠測値を補完後、
共分散分析により推定
c) 多重補完法を用いて欠測値を補完後、共分散分析により推定

主な副次評価項目の結果を下表に示す。

	本剤群 (263 例)	インスリン デグルデク群 (263 例)
HbA1c 7%未満の達成		
投与 26 週時の達成割合 (%) ^{a)}	40.32 (263例)	26.49 (263例)
レベル2又はレベル3の低血糖を発現せずにHbA1c 7%未満の達成		
投与 26 週時の達成割合 (%) ^{a)}	36.73 (263例)	26.79 (263例)
空腹時血糖値 (mg/dL)		
ベースライン ^{b)}	152.24 ± 47.47 (260例)	150.70 ± 40.92 (257例)
投与 26 週時 ^{c)}	123.01 ± 2.08 (260例)	122.30 ± 2.10 (257例)
変化量 ^{c)}	-28.47 ± 2.08 (260例)	-29.18 ± 2.10 (257例)
血糖値の目標範囲内(70-180 mg/dL)時間(time in range) (%)		
22週～26週 ^{d)}	63.13 ± 17.40 (238例)	59.50 ± 18.92 (239例)
1週間あたりのBasalインスリン投与量 (単位)		
24 週～26 週 ^{d)}	280.0 (10.0, 980.0) (249例)	253.97 (49.0, 1364.0) (252例)

- a) 割合の推定値 (評価例数): 多重補完法を用いて欠測値を補完後、ロジスティック
回帰モデルにより推定
b) 平均値 ± 標準偏差 (評価例数)
c) 最小二乗平均値 ± 標準誤差 (評価例数): 多重補完法を用いて欠測値を補完後、
共分散分析により推定
d) 中央値 (最小値, 最大値) (評価例数)

重大な低血糖 (レベル 3)、重大な低血糖又は臨床的に問題となる低血糖 (レベル 2)、及びレベル 3 又はレベル 2 の夜間低血糖の患者あたりの年間発現件数及び発現割合を下表に示す¹³⁾。 [5.1 参照]

	本剤群 (263 例)	インスリン デグルデク群 (263 例)
	患者あたりの年間発現件数(発現割合%)	
レベル3の低血糖 ^{a)}	0 (0)	<0.01 (0.4)
レベル3又はレベル2の 低血糖 ^{a)}	0.73 (14.1)	0.27 (7.2)
レベル3又はレベル2の 夜間低血糖 ^{a)}	0.21 (6.1)	0.09 (3.4)

- a) 本剤群の患者あたりの年間発現件数及び発現割合は、本剤の投与を受けた患者数 (262 例) に基づいて算出

17.1.3 Basal-Bolus 療法で治療中の 2 型糖尿病患者における試験: 糖尿病治療薬の併用/非併用下での Basal-Bolus 療法 (第 III 相国際共同試験)

Basal-Bolus 療法で治療中の 2 型糖尿病患者 582 例を対象に無作為割り付けを行い、非盲検下で本剤を週 1 回又はインスリン グラルギン 100 単位/mL を 1 日 1 回、26 週間皮下投与した (本剤: 291 例 (日本人: 44 例)、インスリン グラルギン 100 単位/mL: 291 例 (日本人: 41 例))。本剤又はインスリン グラルギン 100 単位/mL は、糖尿病治療薬 (メトホルミン、DPP-4 阻害薬、SGLT2 阻害薬、チアゾリジン薬、 α -グルコシダーゼ阻害薬、GLP-1 受容体作動薬) 併用又は非併用下かつ Bolus インスリンとしてインスリン アスパルト 1 日 2~4 回皮下投与の併用下で投与した。試験実施中、本剤及びインスリン グラルギン 100 単位/mL の投与量は、平均朝食前血糖値 (血糖自己測定) に基づいて継続的に調節したが、本剤群では、初回投与時には、割り付け前の Basal インスリン 1 日投与量の 7 倍量をさらに 1.5 倍に増量した用量を投与し、その後は Basal インスリン 1 日投与量の 7 倍量を投与し、以降は適宜用量調節することとした。

主要評価項目である HbA1c のベースラインから投与後 26 週までの変化量は下表のとおりであり、本剤のインスリン グラルギン 100 単位/mL に対する非劣性が検証された (非劣性マージン：0.3%)。

	本剤群 (291 例)	インスリン グラルギン 100 単位/mL 群 (291 例)
HbA1c (%)		
ベースライン ^{a)}	8.29±0.86 (291例)	8.31±0.90 (291例)
投与 26 週時 ^{b)}	7.14±0.05 (291例)	7.12±0.05 (291例)
変化量 ^{b)}	-1.16±0.05 (291例)	-1.18±0.05 (291例)
インスリン グラルギンとの群間差 [95%信頼区間] ^{c)}	0.02 [-0.11; 0.15]	

- a) 平均値±標準偏差 (評価例数)
b) 最小二乗平均値±標準誤差 (評価例数)：多重補法を用いて欠測値を補完後、共分散分析により推定
c) 多重補法を用いて欠測値を補完後、共分散分析により推定

主な副次評価項目の結果を下表に示す。

	本剤群 (291 例)	インスリン グラルギン 100 単位/mL 群 (291 例)
HbA1c 7%未満の達成		
投与 26 週時の達成割合 (%) ^{a)}	40.69 (291例)	45.48 (291例)
レベル2又はレベル3の低血糖を発現せずにHbA1c 7%未満の達成		
投与 26 週時の達成割合 (%) ^{a)}	26.48 (291例)	25.24 (291例)
空腹時血糖値 (mg/dL)		
ベースライン ^{b)}	166.59±54.10 (283例)	173.05±63.46 (284例)
投与 26 週時 ^{c)}	138.28±2.90 (283例)	140.76±2.93 (284例)
変化量 ^{c)}	-31.54±2.90 (283例)	-29.06±2.93 (284例)
血糖値の目標範囲内(70-180 mg/dL)時間(time in range) (%)		
22週～26週 ^{d)}	66.88±15.62 (244例)	66.44±16.17 (237例)
1週間あたりのBasalインスリン投与量 (単位)		
24 週～26 週 ^{d)}	360.0 (45.0, 1450.0) (261例)	294.0 (52.0, 1116.5) (264例)

- a) 割合の推定値 (評価例数)：多重補法を用いて欠測値を補完後、ロジスティック回帰モデルにより推定
b) 平均値±標準偏差 (評価例数)
c) 最小二乗平均値±標準誤差 (評価例数)：多重補法を用いて欠測値を補完後、共分散分析により推定
d) 中央値 (最小値, 最大値) (評価例数)

重大な低血糖 (レベル 3)、重大な低血糖又は臨床的に問題となる低血糖 (レベル 2)、及びレベル 3 又はレベル 2 の夜間低血糖の患者あたりの年間発現件数及び発現割合を下表に示す¹⁴⁾。 [5.1 参照]

	本剤群 (291 例)	インスリン グラルギン 100 単位/mL 群 (291 例)
	患者あたりの年間発現件数(発現割合%)	
レベル3の低血糖	0.04 (1.4)	0.02 (0.7)
レベル3又はレベル2の低血糖	5.64 (51.5)	5.62 (55.7)
レベル3又はレベル2の夜間低血糖	0.78 (18.6)	1.04 (24.7)

17.1.4.1 型糖尿病患者における試験:Basal-Bolus 療法 (第 III 相 国際共同試験)

Basal-Bolus 療法で治療中の 1 型糖尿病患者 582 例を対象に無作為割り付けを行い、盲検下で本剤を週 1 回又はインスリン デグルデクを 1 日 1 回、26 週間皮下投与した (本剤：290 例 (日本人：32 例)、インスリン デグルデク：292 例 (日本人：48 例))。Bolus インスリンとしてインスリン アスパルトを 1 日 2～4 回皮下投与した。試験実施中、本剤及びインスリン デグルデクの投与量は、平均朝食前血糖値 (血糖自己測定) に基づいて継続的に調節したが、本剤群では、試験参加前の Basal インスリン製剤の種類及び投与方法並びにスクリーニング時の HbA1c 値に基づき、初回投与時には、割り付け前の Basal インスリン 1 日投与量の 7 倍量をさらに 1.5 倍又は 2 倍に増量した用量を投与し、その後は Basal インスリン 1 日投与量の 7 倍量を投与し、以降は適宜用量調節することとした。

主要評価項目である HbA1c のベースラインから投与後 26 週までの変化量は下表のとおりであり、本剤のインスリン デグルデクに対する非劣性が検証された (非劣性マージン：0.3%)。

	本剤群 (290 例)	インスリン デグルデク群 (292 例)
HbA1c (%)		
ベースライン ^{a)}	7.59±0.96 (290例)	7.63±0.93 (292例)
投与 26 週時 ^{b)}	7.15±0.07 (290例)	7.10±0.06 (292例)
変化量 ^{b)}	-0.47±0.07 (290例)	-0.51±0.06 (292例)
インスリン デグルデクとの群間差 [95%信頼区間] ^{c)}	0.05 [-0.13; 0.23]	

- a) 平均値±標準偏差 (評価例数)
b) 最小二乗平均値±標準誤差 (評価例数)：多重補法を用いて欠測値を補完後、共分散分析により推定
c) 多重補法を用いて欠測値を補完後、共分散分析により推定

主な副次評価項目の結果を下表に示す。

	本剤群 (290 例)	インスリン デグルデク群 (292 例)
HbA1c 7%未満の達成		
投与 26 週時の達成割合 (%) ^{a)}	40.20 (290例)	45.72 (292例)
レベル2又はレベル3の低血糖を発現せずにHbA1c 7%未満の達成		
投与 26 週時の達成割合 (%) ^{a)}	9.55 (290例)	16.74 (292例)
空腹時血糖値 (mg/dL)		
ベースライン ^{b)}	179.17±73.86 (276例)	172.31±72.30 (287例)
投与 26 週時 ^{c)}	160.60±3.65 (276例)	142.02±3.55 (287例)
変化量 ^{c)}	-15.08±3.65 (276例)	-33.66±3.55 (287例)
血糖値の目標範囲内(70-180 mg/dL)時間(time in range) (%)		
22週～26週 ^{d)}	59.10±15.66 (261例)	60.85±15.03 (272例)
1週間あたりのBasalインスリン投与量 (単位)		
24 週～26 週 ^{d)}	170.0 (50.0, 720.0) (263例)	147.0 (14.4, 686.0) (282例)

- a) 割合の推定値 (評価例数)：多重補法を用いて欠測値を補完後、ロジスティック回帰モデルにより推定
b) 平均値±標準偏差 (評価例数)
c) 最小二乗平均値±標準誤差 (評価例数)：多重補法を用いて欠測値を補完後、共分散分析により推定
d) 中央値 (最小値, 最大値) (評価例数)

重大な低血糖 (レベル 3)、重大な低血糖又は臨床的に問題となる低血糖 (レベル 2)、及びレベル 3 又はレベル 2 の夜間低血糖の患者あたりの年間発現件数及び発現割合を下表に示す¹⁵⁾。

	本剤群 (290 例)	インスリン デグルデク群 (292 例)
	患者あたりの年間発現件数(発現割合%)	
レベル3の低血糖	0.33 (3.1)	0.12 (3.1)
レベル3又はレベル2の低血糖	19.93 (85.2)	10.37 (76.4)
レベル3又はレベル2の夜間低血糖	3.38 (46.6)	1.58 (33.6)

26 週間の主要期間の後にさらに 26 週間延長して、長期安全性を検討した延長期間では、重大な低血糖 (レベル 3) 又は臨床的に問題となる低血糖 (レベル 2) の患者あたりの年間発現件数及び発現割合は、本剤群では 17.00 件/人・年及び 90.7%、インスリン デグルデク群では 9.16 件/人・年及び 85.6%であった¹⁶⁾。 [5.1 参照]

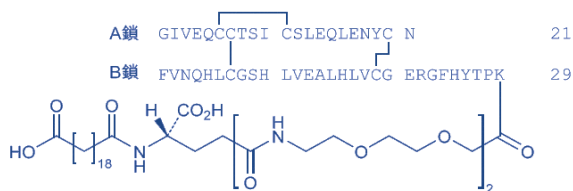
18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤の主な薬理作用は、グルコース代謝の調節である。本剤は、他のインスリン製剤と同様にインスリンレセプターに結合し、骨格筋及び脂肪細胞における糖の取り込みを促進し、また肝臓におけるグルコース産生を阻害することによって血糖値を降下させる。さらに、脂肪細胞における脂肪分解及び蛋白質分解を阻害し、蛋白質合成を促進する。本剤の半減期延長作用は、主に本剤がアルブミンと可逆的に結合することによる。本剤は投与後に血漿中に移行した後、血中のアルブミンに結合することで活性を示さない状態となり、その後、緩徐にアルブミンと解離し、インスリンレセプターと結合することで、血糖降下作用が持続する¹⁷⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: インスリン イコデク (遺伝子組換え) (JAN)
Insulin Icodec (Genetical Recombination) (JAN)
分子式: $C_{280}H_{435}N_{71}O_{87}S_6$
分子量: 6,380.26
構造式:



性状: 白色〜ほぼ白色の粉末

20. 取扱い上の注意

使用中は室温にキャップ等により遮光して保管し、アウイクリ注 フレックスタッチ 総量 300 単位は 6 週間以内、アウイクリ注 フレックスタッチ 総量 700 単位は 12 週間以内に使用すること。冷蔵庫保管 (2~8° C) も可能であるが、凍結を避けること。残った場合は廃棄すること。

21. 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

22. 包装

〈総量 300 単位〉
0.43mL×2 本
〈総量 700 単位〉
1.0mL×2 本

23. 主要文献

- 1) Herings RMC, et al. : Lancet. 1995 ; 345 : 1195-8
- 2) 社内資料: 第 1 相臨床試験 (NN1436-4422) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 2. 3)
- 3) 社内資料: 第 1 相臨床試験 (NN1436-4569) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 2. 3)
- 4) 社内資料: 第 1 相臨床試験 (NN1436-4314) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 6)
- 5) 社内資料: 第 1 相臨床試験 (NN1436-4572) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 2. 3)
- 6) 社内資料: マウス、ラット、ウサギ、イヌ及びヒト血漿を用いた *in vitro* タンパク質結合 (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 6. 4. 4)
- 7) 社内資料: 血清アルブミン結合の置換 (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 6. 4. 7)
- 8) 社内資料: *In vitro* 代謝 (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 6. 4. 5)
- 9) 社内資料: 第 1 相臨床試験 (NN1436-4226) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 2. 3)
- 10) 社内資料: 第 1 相臨床試験 (NN1436-4570) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 2. 3)
- 11) 社内資料: 第 3 相臨床試験 (NN1436-4477 主要パート) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 3 及び CTD2. 7. 4)
- 12) 社内資料: 第 3 相臨床試験 (NN1436-4477) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 3 及び CTD2. 7. 4)
- 13) 社内資料: 第 3 相臨床試験 (NN1436-4478) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 3 及び CTD2. 7. 4)
- 14) 社内資料: 第 3 相臨床試験 (NN1436-4480) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 3 及び CTD2. 7. 4)
- 15) 社内資料: 第 3 相臨床試験 (NN1436-4625 主要パート) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 3 及び CTD2. 7. 4)
- 16) 社内資料: 第 3 相臨床試験 (NN1436-4625) (2024 年 6 月 24 日承認, CTD2. 7. 3 及び CTD2. 7. 4)
- 17) Nishimura E, et al. : BMJ Open Diabetes Res Care. 2021 ; 9 : e002301

*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 カスタマーセンター
〒100-0005 東京都千代田区丸の内 2-1-1
Tel 0120-180363 (フリーダイヤル)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

ノボ ノルディスク 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

アウイクリ®, Awigil®, フレックスタッチ®, FlexTouch®及びペンニードル®は Novo Nordisk A/S の登録商標です。

