貯法:室温保存

有効期間:3年

日本標準商品分類番号 873969

# 承認番号 22300AMX00605000 販売開始 2011年9月

胆汁排泄型選択的DPP-4阻害剤 -2型糖尿病治療剤-

リナグリプチン製剤 処方箋医薬品<sup>注)</sup>

# トラゼンタ®錠5mg Trazenta®Tablets 5mg

B = 登録商標



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 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型 糖尿病の患者

[輪液及び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を投与すべきでない。]

2.3 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。]

## 3. 組成・性状

#### \*3.1 組成

販 売 名	トラゼンタ錠5mg
有効成分	1錠中 リナグリプチン 5mg
添加剤	D-マンニトール、部分アルファー化デンプン、トウモロコシデンプン、コポビドン、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、マクロゴール6000NF、三二酸化鉄

## 3.2 製剤の性状

販	売	名	トラゼンタ錠5mg
剤		形	淡赤色のフィルムコート錠
外	į	形	(D5) ( <u>iii</u> ) (
直	3	径	約8mm
厚		さ	約3.5mm
重		さ	約185mg
識別	リコー	ド	<u>♣</u> D5

## 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

5.1 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上で効果が不十分な場合に限り考慮す ること。

## 6. 用法・用量

通常、成人にはリナグリプチンとして5mgを1日1回経口投与する。

## 8. 重要な基本的注意

- 8.1 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。[11.1.6参照]
- 8.3 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、常に投与継続の必要性について注意を払うこと。本剤を3ヵ月投与しても食後血糖に対する効果が不十分な場合、より適切と考えられる治療への変更を考慮すること。

- 8.4 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 参昭]
- 8.5 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。[11.1.2参照]

#### 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た場合にのみ投与を考慮すること。動 物実験(ラット及びウサギ)で、胎児への移行が報告されている。

## 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。動物実験(ラット)で、乳汁中への移行が報告されている。

## 9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は 実施していない。

## 9.8 高齢者

副作用発現に留意し、経過を十分観察しながら慎重に投与すること。

#### 10. 相互作用

本剤は主に糞中に未変化体のまま排泄される。尿中に排泄される割合は少量である(5%)。[16.5.2参照]

## 10.2 併用注意(併用に注意すること)

U	.2 所用注息(所用に注	息りること)	
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	糖尿病用薬	低血糖症状の発現に	糖尿病用薬との併
	スルホニルアミド	注意すること。特に、	用時には、本剤の
	系薬剤	スルホニルウレア剤	血糖降下作用が増
	スルホニルウレア剤	又はインスリン製剤	強される。
	ビグアナイド系薬剤	と併用する場合、低	
	インスリン製剤	血糖のリスクが増加	
	チアゾリジン系薬剤	するため、これらの	
	α-グルコシダーゼ	薬剤の減量を検討す	
	阻害剤	ること。	
	速効型インスリン		
	分泌促進薬		
	GLP-1受容体作動薬		
	SGLT2阻害剤等		
	[11.1.1参照]		

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
血糖降下作用を増強	更に血糖が低下する	血糖降下作用が増
する薬剤	可能性があるため、	強されるおそれが
サリチル酸剤	併用する場合には、	ある。
モノアミン酸化酵	血糖値その他患者の	
素阻害剤	状態を十分観察しな	
リトナビル等	がら投与すること。	
[16.7.1参照]		
血糖降下作用を減弱	血糖が上昇する可能	血糖降下作用が減
する薬剤	性があるため、併用	弱されるおそれが
アドレナリン	する場合には、血糖	ある。
副腎皮質ホルモン	値その他患者の状態	
甲状腺ホルモン	を十分観察しながら	
リファンピシン等	投与すること。	
[16.7.2参照]		

#### 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(2.1%)

低血糖があらわれることがある。特にスルホニルウレア剤又はインスリン製剤と併用する場合、低血糖のリスクが増加する。スルホニルウレア剤との併用で重篤な低血糖があらわれ、意識消失を来た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するなど適切な処置を行うこと。 $\alpha$ -グルコシダーゼ阻害剤との併用により低血糖症状が認められた場合にはショ糖ではなくブドウ糖を投与すること。[8.1、8.4、9.1.1、10.2、17.1.2、17.2.1参照]

#### \*\*11.1.2 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]

## 11.1.3 肝機能障害(頻度不明)

AST、ALTの上昇等を伴う肝機能障害があらわれることがある。

## **11.1.4 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。

## 11.1.5 間質性肺炎(頻度不明)

咳嗽、呼吸困難、発熱、肺音の異常(捻髪音)等が認められた場合には、速やかに胸部X線、胸部CT、血清マーカー等の検査を 実施すること。間質性肺炎が疑われた場合には投与を中止し、 副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

## **11.1.6 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]

## 11.2 その他の副作用

			0.3%以上	頻度不明
*	*	過敏症		じん麻疹、血管性
				浮腫、気管支収縮
		代謝及び栄養障害		高トリグリセリド
				血症、高脂血症
		神経系障害	浮動性めまい	
		呼吸器、胸郭及び	鼻咽頭炎	咳嗽
		縦隔障害		
		胃腸障害	腹部膨満、便秘、鼓腸、	口内炎
			胃腸炎	
		皮膚及び皮下組織		発疹
		障害		
		全身障害及び投与	浮腫	
		局所様態		
		臨床検査	体重增加、膵酵素(血	
			中アミラーゼ、リパー	
			ゼ)増加、肝酵素(AST、	
			ALT)上昇	

## 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。

#### 16. 薬物動態

#### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 単回投与

日本人健康成人男性に、本剤1、2.5、5、10mgを空腹時単回経口投与したとき<sup>(注)</sup>の血漿中濃度推移を図1に、血漿中未変化体の薬物動態パラメータを表1に示す。Cmax及びAUC0-tzは用量比以下の上昇を示した。<sup>1)</sup>

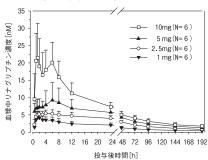


図1 健康成人男性に空腹時単回経口投与後の平均血漿中濃度推移(算 術平均値+標準偏差)

表1 健康成人男性に空腹時単回経口投与後の血漿中薬物動態パラメータ

パラメータ名 [単位]		lmg n=6	2.5mg n=6	5mg n=6	10mg n=6
AUC <sub>0-tz</sub>	[nM·h]	196 (28.8)	404(15.7)	582(32.8)	847 (21.5)
Cmax	[nM]	4.27(32.1)	5.92(18.3)	9.00(40.6)	23.1(32.1)
tmax	[h]	1.77(1.50-4.00)	2.00(1.00-8.00)	6.00(2.00-8.00)	1.50(1.00-6.00)
t1/2	[h]	104(14.0)	96.9(13.3)	105 (8.26)	113(18.4)

幾何平均値(幾何変動係数%)、tmaxは中央値(最小値-最大値)

## 16.1.2 反復投与

日本人健康成人男性に、本剤5mgを空腹時1日1回12日間反復経口投与したときの血漿中濃度推移を図2に示す。投与3日後には見かけ上一定濃度となり、 $C_{max}$ 及び $AUC_{\tau}$ から算出した累積係数は1.4以下であった。 $^{11}$ 

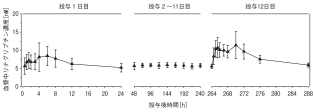


図2 健康成人男性に5mg空腹時反復経口投与後の平均血漿中濃度推移 (算術平均値±標準偏差、n=6)

日本人2型糖尿病患者(159例) に本剤5mgを1日1回26週間投与したときのトラフ時の血漿中濃度の幾何平均値(幾何変動係数%) は6.42nM (33.0%)  $\sim$ 7.15nM(30.5%) であった。 $^2$ 

注)本剤の国内承認用量は5mgである。

#### 16.2 吸収

## 16.2.1 バイオアベイラビリティ

外国人健康成人男性に、本剤10mgを錠剤として経口投与したとき $^{i}$ 及 05mgを静脈内投与したとき(2610例)0データを用いて絶対バイオア ベイラビリティを算出した結果、約30%であった(4年団薬物動態解析 による推定値)3(49年以下のターの

## 16.2.2 食事の影響

健康成人に、本剤5mgを食後に単回投与したとき、 $C_{\max}$ は約15%低下した。空腹時投与に比べて $t_{\max}$ は延長し、 $AUC_{0-72h}$ には食事の影響はみられなかった。 $^{4)}$ (外国人データ)

表2 本剤5mgを単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

パラメータ	夕名[単位]	空腹時 n=31	食後 n=32
AUC <sub>0-72h</sub>	$[nM \cdot h]$	229 (25.9)	236(20.0)
C <sub>max</sub>	[nM]	7.04(34.0)	5.97(19.5)
t <sub>max</sub>	[h]	1.02(0.517-8.00)	2.99(0.500-8.00)

幾何平均値(幾何変動係数%)、tmaxは中央値(最小値-最大値)

## 注)本剤の国内承認用量は5mgである。

#### 16.3 分布

リナグリプチンのin vitro血漿蛋白結合率は濃度依存的であり、2nMでの98.8%から20nMでの84%へと減少した。30nM以上では蛋白結合率はほぼ一定であった。5)

#### 16.4 代謝

- **16.4.1** ヒト肝ミクロソーム及びヒト肝細胞による $^{14}$ C-リナグリプチンの代謝は極めて弱いが、主たる代謝物の生成にはCYP3A4が関与しており、他のCYP酵素の関与はなかった $^{6}$ 。リナグリプチンはヒト肝ミクロソームのCYP3A4活性を競合的に阻害するがその程度は弱く(Ki=115  $\mu$  M)、CYP1A1、1A2、2A6、2B6、2C8、2C9、2C19、2D6、2E1、4A11を阻害しなかった。また、ヒト肝ミクロソームのCYP3A4を弱~中程度に不可逆的に阻害した。 $^{7}$ 酵素誘導試験においてCYP1A2、2B6、3A4の誘導はみられなかった $^{8}$ 。(*in vitro*)
- 16.4.2 健康成人に<sup>14</sup>C-リナグリプチン10mgを経口投与したとき<sup>注)</sup>(6例)、血漿中には主に未変化体が認められ(血漿中放射能に対する割合は約62%)、主な代謝物はCYP3A4によって生成するピペリジニル基の水酸化体であった(血漿中放射能に対する割合は約5%)<sup>9)</sup>(外国人データ)。注)本剤の国内承認用量は5mgである。

#### 16.5 排泄

- 16.5.1 日本人健康成人(6例) に本剤5mgを単回経口投与したときの投与 24時間後までの尿中未変化体排泄率は約0.6%であった。腎クリアラン スは、単回経口投与時は7.09mL/minであった。<sup>1)</sup>
- 16.5.2 外国人健康成人(6例)に「4C-リナグリプチン10mg<sup>注)</sup>を単回経口投与したとき<sup>9</sup>、投与後96時間までに投与放射能の約5%が尿中に、約80%が糞中に排泄された。尿及び糞中に排泄された放射能に対する未変化体の割合はそれぞれ71%及び91%であった「10」(本剤の国内承認用量は5mgである)。(外国人データ)
- **16.5.3** リナグリプチンはP-糖蛋白の基質であり、弱い阻害剤であった (IC<sub>50</sub>: 約55 μ M)<sup>11)</sup>。(*in vitro*)

#### 16.6 特定の背景を有する患者

#### 16.6.1 腎機能障害患者

健康被験者及び軽度、中等度腎機能障害患者に本剤5mg単回及び反復投与、並びに高度及び末期腎機能障害患者に本剤5mg単回投与を行った(表3)。単回投与後のAUCo-24hは健康被験者に比べて、軽度、中等度、高度、末期腎機能障害患者でそれぞれ約1.3倍、1.6倍、1.4倍、1.5倍であり、Cmaxはそれぞれ約1.3倍、1.6倍、1.5倍であった。反復投与後のAUCr.ssは健康被験者に比べて、軽度及び中等度腎機能障害患者でそれぞれ約1.1倍及び1.7倍であり、Cmax.ssはそれぞれ約1.0倍及び1.5倍であった。

腎機能正常及び高度腎機能障害を有する2型糖尿病患者に本剤5mg反復投与を行った(表4)。高度腎機能障害を有する2型糖尿病患者における反復投与後のAUC r.ss及びCmax.ssは腎機能正常2型糖尿病患者に比べて、ともに約1.4倍であった。腎機能障害患者の累積係数は健康被験者と同程度であり、尿中排泄率は腎機能障害の程度によらず全群で低かった。<sup>12)</sup>(外国人データ)

表3 健康被験者及び腎機能障害患者に本剤5mg単回投与後の薬物動態パ

パラメータ [単位]	健康被験者 <sup>注)</sup> n=6	軽度 腎機能障害 <sup>注)</sup> n=6	中等度 腎機能障害 <sup>注)</sup> n=6	高度 腎機能障害 <sup>注)</sup> n=6	末期 腎機能障害 <sup>注)</sup> n=6
AUC <sub>0-24h</sub> [nM·h]	101 (32.6)	130(11.0)	158(44.3)	142(26.3)	155(16.8)
C <sub>max</sub> [nM]	7.32(62.7)	9.20(18.1)	11.5(89.1)	10.8(55.0)	11.0(28.6)
fe <sub>0-24h</sub> [%]	0.232(183)	0.332(117)	0.368(391)	0.308(104)	_
CL <sub>R,0-24h</sub> [mL/min]	4.06(119)	4.50(132)	4.12(208)	3.83(77.0)	_

幾何平均値(幾何変動係数%)、---: 算出せず

注)健康被験者:クレアチニンクリアランス(Ccr)>80mL/min、

軽度腎機能障害:Ccr>50~≤80mL/min、中等度腎機能障害:Ccr>30~≤50mL/min、高度腎機能障害:Ccr≤30mL/min、

末期腎機能障害:Ccr≤30mL/minで血液透析が必要

表4 腎機能正常及び高度腎機能障害を有する2型糖尿病患者に本剤5mg 反復投与後の薬物動態パラメータ

パラメータ[単位]		腎機能正常 <sup>注)</sup> n=11	高度腎機能障害 <sup>注)</sup> n=10	
AUC τ ,ss	$[nM \cdot h]$	185(22.8)	262 (43.8)	
C <sub>max,ss</sub>	[nM]	16.7(32.1)	22.6(60.8)	

幾何平均值(幾何変動係数%)

注)腎機能正常:Ccr>80mL/min、高度腎機能障害:Ccr≤30mL/min

#### 16.6.2 肝機能障害患者

健康 被 験 者 (n=8) 及 び 軽 度 (Child-Pughス コ ア6、n=8)、中 等 度 (Child-Pughスコア7~9、n=9)、高度 (Child-Pughスコア10~15、n=8) 肝機能障害患者に本剤5mg単回投与、並びに健康被験者及び軽度、中等度肝機能障害患者に本剤5mg目日回7日間反復投与を行った。 反復投与後のAUC r.ssは健康被験者に比べて軽度及び中等度肝機能障害患者でそれぞれ約0.8倍及び0.9倍であり、Cmax.ssは約0.6倍及び0.9倍であっ

た。また、高度肝機能障害患者の $\mathrm{AUC}_{0\text{-}24h}$ は健康被験者に比べて1.0倍、 $\mathrm{C}_{\mathrm{max}}$ は0.8倍であった。

肝機能障害患者におけるリナグリプチンの曝露は健康被験者よりやや低く(最大36%:軽度肝機能障害患者の $C_{\max,ss}$ )、肝機能の低下に伴う曝露の増加はみられなかった。 $^{13}$ (外国人データ)

#### 16.6.3 高齢者

日本人2型糖尿病患者(159例)に本剤5mgを1日1回26週間投与したときのトラフ時の血漿中濃度の幾何平均値(幾何変動係数%)は65歳未満で6.57nM(31.1%)、65歳以上で7.66nM(26.9%)であった $^2$ 。

## 16.7 薬物相互作用

#### 16.7.1 リトナビルとの併用

健康成人(12例) に本剤5mgとリトナビル(強力なP-糖蛋白及びCYP3A4の阻害剤) 200mg1日2回を併用投与した場合、リナグリプチンのAUCo-2dh及びCmaxは本剤単独投与に比べて2倍及び3倍上昇した $^{14}$ (外国人データ)。 [10.2参照]

#### 16.7.2 リファンピシンとの併用

健康成人(16例) に本剤5mg1日1回及びリファンピシン(強力なP-糖蛋白及びCYP3A4の誘導剤)600mg1日1回6日間併用投与した場合、リナグリプチンのAUC  $\tau$ .ss及びCmax.ssは、それぞれ40%及び44%低下した<sup>15)</sup>(外国人データ)。[10.2参照]

### 16.7.3 シンバスタチンとの併用

健康成人(20例)に本剤10mg1日1回とシンバスタチン(CYP3A4の基質) 40mg1日1回6日間併用投与した<sup>注)</sup>場合、シンバスタチン及びシンバスタチン酸のAUC  $\tau$ .ss及びCmax.ssは本剤併用投与により10%~34%上昇した<sup>16)</sup>(外国人データ)。

#### 16.7.4 メトホルミンとの併用

健康成人(16例)に本剤10mg<sup>注)</sup>1日1回とメトホルミン(有機カチオントランスポーターで輸送される)850mg1日3回(2550mg/日)3日間併用投与した場合、メトホルミンのAUC  $\tau$ 、sに本剤併用投与の影響はみられなかったが、Cmax、ssは11%低下した。リナグリプチンのCmax、ssにメトホルミン併用投与の影響はみられなかったが、AUC  $\tau$ 、ssは20%上昇した $^{\text{IT}}$ (外国人データ)。

#### 16.7.5 ピオグリタゾンとの併用

健康成人 (20例) に本剤 $10mg^{i\pm}$ ) 1日1回とピオグリタゾン (CYP2C8及び 3A4で代謝される) 45mg1日1回7日間併用投与した場合、リナグリブチンの薬物動態に対するピオグリタゾン併用投与の影響はみられなかった。ピオグリタゾンのAUC  $\tau$ , ssに本剤併用投与の影響はみられなかったが、 $C_{max}$ , ssは14%低下した。ピオグリタゾンの活性代謝物であるM- $\Pi$  及びM- $\Pi$  のAUC  $\tau$ , ss 及び $C_{max}$ , ss に本剤併用投与の影響はみられなかった。 $^{18}$  (外国人データ)

## 16.7.6 グリベンクラミドとの併用

健康成人(20例)に本剤5mg1日1回とグリベンクラミド(CYP2C9で代謝される)1.75mg単回併用投与した場合、リナグリブチンの薬物動態に対するグリベンクラミド併用投与の影響はみられなかった。グリベンクラミドのAUC $_{0-\infty}$ 及び $C_{max}$ は本剤併用投与により14%低下した。 $^{19}$ (外国人データ)

## 16.7.7 その他の薬剤との併用

ワルファリン(CYP2C9の基質) $^{20}$ 、ジゴキシン(P-糖蛋白で輸送される) $^{21}$ 、経口避妊薬(エチニルエストラジオール及びレボノルゲストレル) $^{22}$ との薬物相互作用試験の結果、本剤との併用投与による、これらの薬剤の薬物動態に対する影響はみられなかった(外国人データ)。

注)本剤の国内承認用量は5mgである。

## 17. 臨床成績

## 17.1 有効性及び安全性に関する試験

## 17.1.1 国内第Ⅲ相单独療法試験

日本人の2型糖尿病患者で、グリタゾン系薬剤以外の経口血糖降下薬(1剤又は2剤)を中止し、ウオッシュアウトした患者、もしくは経口血糖降下薬による治療を受けていない患者を対象とした。本剤5mg又は10mgを1日1回12週間及び26週間投与したとき<sup>注)</sup>の有効性、安全性、忍容性のプラセボ及びボグリボースとの比較検討及び52週継続投与時の長期安全性の検討を行った。

投与12週後のHbAlc(NGSP)のベースラインからの平均変化量は、下表のとおりであった。

表5 投与12週におけるHbAlc(NGSP)(%)のベースラインからの平均変化量

		リナグリプチン5mg群 n=159	プラセボ群 n=80
ベースラインから	の平均変化量(SE)	-0.49(0.06)	0.39(0.10)
リナグリプチン	調整平均値(SE)a)	-0.87(0.09)	
群とプラセボ群		(-1.04, -0	.70)
の比較	p-value	< 0.000	1

a) 共分散分析:薬剤、ベースラインHbAlc(NGSP)、糖尿病の前治療薬の数をモデルに含む

投与26週後のHbA1c (NGSP) のベースラインからの平均変化量は、本剤 5mg群 (n=159) 及びボグリボース群 (n=162) で、それぞれ $-0.44\pm0.07\%$  (平均値  $\pm$ 標準誤差) 及び $-0.10\pm0.08\%$  (平均値  $\pm$ 標準誤差) であった。本剤5mg群のボグリボース群に対する調整平均変化量の差は、 $-0.32\pm0.09\%$  (調整平均値  $\pm$ 標準誤差、[95%信頼区間:-0.49%0.15%]) であった。

本剤5mgを52週間投与した時のHbA1c(NGSP)は、投与開始4週後から 有意な低下が認められ、18週後まで更に低下し(-0.55±0.09%[平均 値 ± 標準誤差])、52週後でも効果が持続していた。

本剤5mgの52週間投与における副作用の発現割合は10.2%(27/266例)で あった。主な副作用は便秘1.9%(5/266例)、腹部膨満1.9%(5/266例)、 鼓腸1.5%(4/266例)であり、低血糖は認められなかった。 $^{2)}$ 

注)本剤の国内承認用量は5mgである。

#### 17.1.2 国内第Ⅲ相併用療法長期投与試験

既存の経口血糖降下薬であるビグアナイド薬、速効型インスリン分泌 促進薬、チアゾリジン薬、スルホニルウレア剤又はα-グルコシダーゼ 阻害薬による治療にもかかわらず、血糖コントロールが不十分な日本 人2型糖尿病患者に本剤5mgl日1回52週間投与したときの安全性及び有 効性を評価した。このうちスルホニルウレア剤、又はα-グルコシダー ゼ阻害薬を基礎治療薬とし、スクリーニング時のeGFRが60mL/分以上 の患者を対象として、メトホルミンが投与される対照群を設け、本剤 の安全性及び有効性をメトホルミンと比較した。主要評価項目は長期 投与時の安全性を確認することとした。

副作用の発現割合は、ビグアナイド薬併用時11.0% (9/82例)、速効型 インスリン分泌促進薬併用時10.6% (7/66例)、チアゾリジン薬併用時 5.4% (4/74例)、スルホニルウレア剤併用時14.0% (20/143例)、α-グルコシダーゼ阻害薬併用時9.4% (8/85例)であった。低血糖症の副 作用発現割合は、ビグアナイド薬併用時0%(0/82例)、速効型インス リン分泌促進薬併用時0% (0/66例)、チアゾリジン薬併用時1.4% (1/74 例)、スルホニルウレア剤併用時11.9% (17/143例)、α-グルコシダ-ゼ阻害薬併用時1.2% (1/85例)であった。その他の安全性は、各基礎 治療薬群でほぼ同等であった。

また、いずれの群においても、本剤の追加投与52週後のHbA1c(NGSP)の 平均値及びベースラインからの平均変化量は、下表のとおりであった。23) [11.1.1参照]

表6 投与52週におけるHbAlc(NGSP)(%)のベースラインからの平均変化量

20 12 7002	20 12 7025(201) 21101112(11001 / //0/シューバクイン ルラップトの変化量					
併用薬剤		n	HbAlc(NGSP)(%) 平均値(SD)	95%信頼区間		
	ベースライン	82	7.98(0.75)			
ビグアナイド	投与52週後	82	7.10(0.82)			
薬	ベースラインか らの平均変化量	82	-0.88(0.64)	(-1.02, -0.74)		
	ベースライン	63	7.92(0.82)			
速効型インス リン分泌促進	投与52週後	63	7.19(0.75)			
薬	ベースラインか らの平均変化量	63	-0.73(0.65)	(-0.89, -0.57)		
	ベースライン	73	7.86(0.83)			
  チアゾリジン	投与52週後	73	7.07(0.74)			
薬	ベースライン からの平均変 化量	73	-0.79(0.50)	(-0.90, -0.67)		
	ベースライン	140	8.12(0.78)			
	投与52週後	140	7.42(0.91)			
レア剤 	ベースラインか らの平均変化量	140	-0.70(0.70)	(-0.82, -0.59)		
	ベースライン	85	7.87(0.75)			
a - グルコシ	投与52週後	85	6.96(0.75)			
ダーゼ阻害薬	ベースラインか らの平均変化量	85	-0.91(0.61)	(-1.04, -0.78)		

## 17.2 製造販売後調査等

#### 17.2.1 インスリン製剤との併用療法 国際共同製造販売後臨床試験

基礎インスリン製剤(中間型、持効型溶解)のみによる治療、もしくは 基礎インスリン製剤に加えてメトホルミン及び/又はα-グルコシダー ゼ阻害薬併用による治療にもかかわらず血糖コントロールが不十分な 2型糖尿病患者302例(日本人102例を含む)を対象に、本剤5mg1日1回 24週間(日本人のみ52週間)投与して有効性、安全性並びに忍容性のプ ラセボとの比較検討を行った。24週におけるHbA1c(主要評価項目: NGSP)のベースラインからの調整平均変化量は下表のとおりであった。 また、52週におけるHbA1c(NGSP)のベースラインからの調整平均変 化量(日本人患者のみの結果)は、本剤5mg群(n=51)及びプラセボ群 (n=50)で、それぞれ-0.86±0.08% (調整平均値±標準誤差)及び-0.29 ±0.09% (調整平均値 ± 標準誤差)、本剤5mg群のプラセボ群に対する 調整平均変化量の差は-0.58 ± 0.12% (調整平均値 ± 標準誤差、[95% 信頼区間:-0.82~ -0.34%])であった。

24週までの低血糖の副作用発現割合は本剤5mg群で13.9%(21/151例)、 プラセボ群で9.3%(14/151例)であった。また、52週までの低血糖の副 作用発現割合(日本人患者のみの結果)は、本剤5mg群で26.9% (14/52 例)、プラセボ群で18.0% (9/50例)であった。<sup>24)</sup>[11.1.1参照]

表7 投与24週におけるHbA1c(NGSP)(%)のベースラインからの調整平 均恋化量

70次10至					
全体集団		リナグリプチン5mg群 n=147	プラセボ群 n=145		
ベースラインからの課	調整平均変化量(SE)	-1.01(0.06)	-0.38(0.07)		
	調整平均値(SE)	-0.63(0.0	9)		
リナグリプチン群と プラセボ群の比較	95% 信頼区間	(-0.81, -0.46)			
)	p-value	< 0.0001			

MMRM (mixed-effect model for repeated measures):治療、週、週 と治療の交互作用、ベースラインのHbA1c(NGSP)、ベースラインのイ ンスリン投与量、及び週とベースラインのHbA1c(NGSP)の交互作用を モデルに含む。

#### 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

リナグリプチンはジペプチジルペプチダーゼ-4(DPP-4)の競合的かつ可 逆的な選択的阻害剤である。DPP-4は膜結合型プロテアーゼのひとつで、 腎臓、肝臓、腸、リンパ球及び血管内皮細胞など多くの組織において 広く発現している。DPP-4の生理的基質のうち重要なものはインクレチ ンと呼ばれるグルカゴン様ペプチド1(GLP-1)とグルコース依存性イン スリン分泌刺激ポリペプチド(GIP)である。DPP-4のペプチダーゼ活性 を阻害することにより、これらの内因性インクレチンホルモンレベルの 上昇によりインスリン分泌が上昇し、グルカゴン放出が抑制される。25) GLP-1とGIPはいずれも、強力なグルコース依存性インスリン分泌刺激 作用を発揮し、この作用により食後の血糖コントロールを改善する。

#### 

#### 18.2.1 DPP-4阻害作用

- (1) ヒトDPP-4(血漿、Caco-2細胞由来)の活性を選択的に阻害する(IC50 値:1~3.6nM)<sup>26)</sup>(in vitro)。
- (2) リナグリプチンの持つ薬物動態特性により、血漿中のDPP-4活性に対 する阻害作用(80%以上)は24時間持続する1)。

#### 18.2.2 耐糖能及び糖代謝改善作用

- (1) 正常動物において、GLP-1とインスリンの分泌を増大し、グルコース 負荷試験による血糖値上昇を有意に抑制した26)
- (2)2型糖尿病を示す数種の糖尿病モデル動物(db/dbマウス、肥満Zucker Fattyラット、ZDFラット)においても、グルコース負荷試験による血 糖値上昇を有意に抑制した26)
- (3) 重度のインスリン抵抗性を持つdb/dbマウスにおいて、HbAlcを有意 に低下した27)
- (4)日本人の2型糖尿病患者において、血中GLP-1濃度を増加させ、血糖 値を低下させた28)

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称

リナグリプチン(Linagliptin)[JAN,INN]

化学名

8-[(3R)-3-aminopiperidin-1-yl]-7-(but-2-yn-1-yl)-3-methyl-1-[(4-methylquinazolin-2-yl)methyl]-3,7-dihydro-1*H*-purine-2,6-dione 分子式

C25H28N8O2

分子量

472.54

性状

白色~帯黄白色の粉末である。

化学構造式

融点

202~209℃

分配係数

logD = 0.4(pH7.4)

## \* \* 22. 包装

100錠[10錠(PTP)×10] 500錠[10錠(PTP)×50] 500錠[瓶、バラ、乾燥剤入り]

## 23. 主要文献

1) 社内資料: 健康成人を対象とした単回および反復投与試験(2011年7 月1日承認、CTD 2.7.6.2)

2)社内資料:検証試験(2011年7月1日承認、CTD 2.7.6.4)

3) Retlich S, et al. : Clin Pharmacokinet. 2010 ;  $49\,(12)$  : 829–840.

4) Graefe-Mody U, et al.: Clin Ther. 2011; 33(8): 1096-1103.

- 5) 社內資料: 非臨床薬物動態試験(血漿蛋白結合)(2011年7月1日承認、 CTD 2.6.4.4)
- 6)社內資料:非臨床薬物動態試験(代謝)(2011年7月1日承認、CTD 2.6.4.5)
- 7) 社内資料: 非臨床薬物動態試験(代謝) (2011年7月1日承認、CTD 2.7.2.3)
- 8)社內資料:非臨床薬物動態試験(代謝)(2011年7月1日承認、CTD 2.6.4.5)
- 9)社内資料:健康成人を対象とした<sup>14</sup>C標識体単回投与試験(2011年7月 1日承認、CTD 2.7.6.2)
- 10)社内資料:ヒトでの代謝物検討試験
- 11)社内資料: 非臨床薬物動態試験(トランスポーター)(2011年7月1日 承認、CTD 2.6.4.4)
- 12)Graefe-Mody U, et al.: Diabetes Obes Metab. 2011:13(10): 939-946
- 13) Graefe-Mody U, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2012; 74(1): 75-85.
- 14) 社内資料: リトナビルとの薬物相互作用試験(2011年7月1日承認、 CTD 2.7.2.2)
- 15) 社内資料: リファンピシンとの薬物相互作用試験(2011年7月1日承認、CTD 2.7.2.2)
- 16) Graefe-Mody U, et al.:Int J Clin Pharmacol Ther. 2010;48(6): 367-374
- 17) Graefe-Mody EU, et al.: Curr Med Res Opin. 2009; 25(8): 1963-1972.
- 18) Graefe-Mody EU, et al.: Int J Clin Pharmacol Ther. 2010: 48 (10): 652-661.
- 19) Graefe-Mody U, et al.: Drug Metab Pharmacokinet. 2011; 26 (2): 123-129.
- 20)Graefe-Mody EU, et al.: Int J Clin Pharmacol Ther. 2011: 49 (5): 300-310.
- 21) Friedrich C, et al. : Eur J Drug Metab Pharmacokinet. 2011 : 36 (1) : 17–24 .
- 22) Friedrich C, et al.: Clin Drug Investig. 2011; 31(9): 643-653.
- 23) 社内資料: 併用療法長期投与試験(2013年3月25日承認、CTD 2.7.4.2)
- 24)社内資料:インスリン併用療法試験
- 25) Rauch T, et al.: Diabetes Ther. 2012; 3(1):10.
- 26)社内資料:非臨床薬効薬理試験(2011年7月1日承認、CTD 2.6.2.2)
- 27)社内資料:非臨床薬効薬理試験(2011年7月1日承認、CTD 2.6.2.2)
- 28) Horie Y, et al.: Clin Ther. 2011; 33(7): 973-989.

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

DIセンター

〒141-6017 東京都品川区大崎2丁目1番1号

ThinkPark Tower

0120 - 189 - 779

(受付時間)9:00~18:00

(土・日・祝日・弊社休業日を除く)

## 26. 製造販売業者等

#### 26.1 製造販売元

## 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 東京都品川区大崎2丁目1番1号