



ジャディアンス錠 10 mg  
ジャディアンス錠 25 mg に係る  
医薬品リスク管理計画書

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

**ジャディアンス<sup>®</sup>錠 10 mg・25 mgに係る  
医薬品リスク管理計画書（RMP）の概要**

|        |  |      |                       |
|--------|--|------|-----------------------|
| 販売名    | ジャディアンス <sup>®</sup> 錠10 mg<br>ジャディアンス <sup>®</sup> 錠25 mg | 有効成分 | エンパグリフロジン             |
| 製造販売業者 | 日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社                                       | 薬効分類 | 873969, 87219, 873999 |
| 提出年月日  | 令和7年4月16日  |      |                       |

### 1.1. 安全性検討事項

| 【重要な特定されたリスク】        | 【重要な潜在的リスク】  | 【重要な不足情報】        |
|----------------------|--------------|------------------|
| 低血糖                  | 腎障害          | 腎機能障害患者への投与時の安全性 |
| 性器感染                 | 骨折           | 肝機能障害患者への投与時の安全性 |
| 尿路感染                 | 悪性腫瘍         |                  |
| 体液量減少に関連する事象         | 体重減少の安全性への影響 |                  |
| 多尿・頻尿                | 膀胱炎          |                  |
| ケトン体増加による影響・ケトアシドーシス |              |                  |

### 1.2. 有効性に関する検討事項

該当なし

#### ↓上記に基づく安全性監視のための活動

| 2. 医薬品安全性監視計画の概要                         |
|--|
| <u>通常の医薬品安全性監視活動</u>                     |
| <u>追加の医薬品安全性監視活動</u>                     |
| <u>特定使用成績調査（慢性腎臓病患者を対象とした長期使用に関する調査）</u> |
| 3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要                    |
| <u>該当なし</u>                              |

#### ↓上記に基づくリスク最小化のための活動

| 4. リスク最小化計画の概要  |
|---|
| <u>通常のリスク最小化活動</u>                                    |
| <u>追加のリスク最小化活動</u>                                    |
| <u>医療従事者向け資材（ジャディアンス錠10mg 適正使用のお願い）（慢性心不全）の作成と提供</u>  |
| <u>医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性腎臓病）の作成と提供</u> |
| <u>患者向けの資材（ジャディアンスを服用される患者さんへ）（効能共通）の作成と提供</u>        |

各項目の内容は RMP の本文でご確認下さい。

(別紙様式 1)

## 医薬品リスク管理計画書

会社名：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

| 品目の概要  |  |      |  |
|--------|--|------|--|
| 承認年月日  | 2014年12月26日  | 薬効分類 | 873969, 87219, 873999                      |
| 再審査期間  | 8年（2型糖尿病）<br>4年（慢性心不全）<br>4年（慢性腎臓病）  | 承認番号 | 1. 22600AMX01387000<br>2. 22600AMX01386000 |
| 国際誕生日  | 2014年4月17日   |      |  |
| 販売名    | 1. ジャディアンス®錠 10 mg<br>2. ジャディアンス®錠 25 mg   |      |  |
| 有効成分   | エンパグリフロジン  |      |  |
| 含量及び剤形 | 1錠中<br>エンパグリフロジン 10 mg 又は 25 mg を含有するフィルムコート錠  |      |  |
| 用法及び用量 | 2型糖尿病<br>通常、成人にはエンパグリフロジンとして 10 mg を 1 日 1 回朝食前又は朝食後に経口投与する。<br>なお、効果不十分な場合には、経過を十分に観察しながら 25 mg 1 日 1 回に增量することができる。<br>慢性心不全、慢性腎臓病<br>通常、成人にはエンパグリフロジンとして 10 mg を 1 日 1 回朝食前又は朝食後に経口投与する。 |      |  |
| 効能又は効果 | ジャディアンス錠 10mg・25mg<br>2型糖尿病<br>ジャディアンス錠 10mg<br>慢性心不全  |      |  |

| 品目の概要 |  |
|-------|--|
|       | ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。<br>慢性腎臓病<br>ただし、末期腎不全又は透析施行中の患者を除く。   |
| 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。   |
| 備考    | 2021年11月 <u>25日</u> に「慢性心不全」の効能・効果にて製造販売承認事項一部変更承認取得<br>2024年2月 <u>9日</u> に「慢性腎臓病」の効能・効果にて製造販売承認事項一部変更承認取得<br><u>2025年3月19日</u> に「2型糖尿病」の効能・効果についての再審査結果通知 |

| 変更の履歴    |   |
|----------|---|
| 前回提出日    | 令和7年2月12日   |
| 変更内容の概要： | <p>1 品目の概要「備考」に再審査結果通知を受領したことを追記</p> <p>2 1.1 重要な不足情報「心血管リスクの高い患者への投与時の安全性」、「高齢者への投与時の安全性」の削除</p> <p>3 2. 追加の医薬品安全性監視活動から特定使用成績調査（慢性心不全患者を対象とした長期使用に関する調査）を削除</p> <p>4 4. 追加のリスク最小化活動から医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg・25mg 適正使用のお願い）（2型糖尿病）の作成と提供を削除</p> <p>5 4. 追加のリスク最小化活動から患者向けの資材（ジャディアンスを服用される患者さんへ）（効能共通）の作成と提供を改訂</p> <p>6 5.1 特定使用成績調査（慢性心不全患者を対象とした長期使用に関する調査）の実施状況、報告書の作成予定日の更新</p> <p>7 5.3 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg・25mg 適正使用のお願い）（2型糖尿病）の作成と提供の実施状況の更新</p> <p>8 1.1, 1.2, 5.3 を上記変更及び他項目の記載に合わせた記載整備（軽微変更）</p> |
| 変更理由：    | <p>1, 2, 4, 5, 7 再審査結果を踏まえた変更</p> <p>3, 6 特定使用成績調査（慢性心不全患者を対象とした長期使用に関する調査）終了のため</p> <p>8 各項目の記載に合わせ整備した（軽微変更）</p>  |

## 1. 医薬品リスク管理計画の概要

### 1.1 安全性検討事項

| 重要な特定されたリスク |   |
|-------------|---|
| 低血糖         | 重要な特定されたリスクとした理由：<br>国内外の2型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）で、有害事象として報告された低血糖 <sup>1)</sup> の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 12.6% [455/3612 例]、エンパグリフロジン 25 mg 群 10.9% [499/4585 例] 及びプラセボ群 12.7% [443/3498 例] であった。日本人2型糖尿病患者を対象とした単独・併用投与集団では有害事象として報告された低血糖 <sup>1)</sup> の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 1.0% [9/878 例]、エンパグリフロジン 25 mg 群 1.8% [16/878 例] でありプラセボ群での発現はなかった [0/171 例]。<br>日本人2型糖尿病患者を対象とした併用試験（1245.52 試験）で、スルホニル尿素薬併用群での有害事象として報告された低血糖 <sup>1)</sup> の発現割合が、他の併用群と比べて高かった（スルホニル尿素薬+エンパグリフロジン 10 mg 群 4.4% [6/136 例]、スルホニル尿素薬+エンパグリフロジン 25 mg 群 6.6% [9/137 例]、スルホニル尿素薬+メトホルミン群 7.9% [5/63 例]）。スルホニル尿素薬以外の群では、エンパグリフロジンの単独群に比べて発現割合はやや増加する傾向にあったが、いずれの事象もその程度はほとんどが軽度であり、他者の介助を必要とするものはなかった。<br>基礎インスリンで治療されている外国人2型糖尿病患者を対象とした試験（1245.33 試験、基礎インスリン±メトホルミン±スルホニル尿素薬）ではインスリン投与量固定期間である18週間における有害事象として報告された低血糖 <sup>1)</sup> の発現割合はエンパグリフロジン 25 mg 群の方がプラセボ群又はエンパグリフロジン 10 mg 群より多かったが、その後インスリンの投与量を調整可能とした78週間投与後の発現割合は、全投与群でほぼ同じであった。 |

エンパグリフロジン 10 mg 群 2.4% [75/3175 例] 及びプラセボ群 2.5% [78/3160 例] であった。なお、ベースライン時点で 2 型糖尿病を合併していた患者における有害事象として報告された低血糖<sup>1)</sup>の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 4.2% [65/1556 例] 及びプラセボ群 4.3% [66/1547 例] であった。また、2 型糖尿病を合併していなかった患者における有害事象として報告された低血糖<sup>1)</sup>の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.6% [10/1617 例] 及びプラセボ群 0.7% [12/1611 例] であり、2 型糖尿病を合併していない慢性心不全患者において低血糖のリスク上昇はみられなかった。

左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験）の日本人集団において有害事象として報告された低血糖<sup>1)</sup>の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 1.4% [3/212 例] 及びプラセボ群 1.0% [2/205 例] であった。なお、ベースライン時点で 2 型糖尿病を合併していた患者における低血糖<sup>1)</sup>の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 4.2% [3/72 例]、プラセボ群では 2.9% [2/70 例] であった。2 型糖尿病を合併していなかった患者における発現はなかった（エンパグリフロジン 10 mg 群 [0/140 例] 及びプラセボ群 [0/135 例]）。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、低血糖（狭域 SMQ）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 2.2% [73/3292 例] 及びプラセボ群 2.2% [72/3289 例] であった。なお、ベースライン時点で 2 型糖尿病を合併していた患者における発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 4.6% [69/1514 例] 及びプラセボ群 4.8% [72/1503 例] であった。また、2 型糖尿病を合併していなかった患者では、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.2% [4/1778 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/1786 例]。

1245-0137 試験<sup>2)</sup>の日本人集団における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、低血糖（狭域 SMQ）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 3.1% [9/292 例] 及びプラセボ群 2.1% [6/292 例] であった。なお、ベースライン時点で 2 型糖尿病を合併していた患者における発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 5.6% [7/124 例] 及びプラセボ群 4.2% [6/143 例] であった。また、2 型糖尿病を合併していなかった患者では、エンパグリフロジン 10 mg 群 1.2% [2/168 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/149 例]。なお、1245-0137 試験<sup>2)</sup>の日本人集団で収集した全ての有害事象でみた低血糖（狭域 SMQ）の発現状況は、重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象以外の発現はなく、上記の発現状況と同じであった。

エンパグリフロジン投与による低血糖<sup>1)</sup>のリスクはインスリン製剤及び/又はスルホニル尿素薬と併用した際、増加した。インスリン製剤及びスルホニル尿素薬は 2 型糖尿病患者において低血糖を発現する可能性があり、インスリン製剤及び/又はスルホニル尿素薬と本剤との併用時には重症低血糖の発現が懸念される。以上のことから、低血糖は重要な特定されたリスクとした。

- 1) 治験担当医師が低血糖の有害事象と判定したものについて、血糖値が <70 mg/dL であるか、又は患者が他者による介助を必要とする場合に、低血糖事象が「confirmed（確認された）」とみなした。
- 2) 1245-0137 試験の計画時点で本剤の安全性プロファイルは十分に検討されており、1245-0137 試験の対象患者において高頻度でみられる予想される非重篤の有害事象は、本剤の先行試験でみられた有害事象と同様であると考えられた。そのため、1245-0137 試験では重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象に限定して収集した。なお、収集対象とした事前に規定した非重篤の有害事象は以下のとお

|  |   |
|--|---|
|  | <p>りである。</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験薬の投与中止に至った有害事象</li> <li>・ 骨折</li> <li>・ 重症低血糖（重度の認知障害を起こし、回復に他者の助けを必要とする重症低血糖）</li> <li>・ 痛風</li> <li>・ 症候性の脱水</li> <li>・ 特に注目すべき有害事象（肝障害、ケトアシドーシス、下肢切断）</li> <li>・ 切断に至る可能性のある事象</li> </ul> <p>なお、日本人集団については、日本人 CKD 患者での安全性プロファイルをより確固たるものとするため、発現したすべての有害事象を収集した。</p> <p>本 RMP の各安全性検討事項では、1245-0137 試験での有害事象発現割合に関して、重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象の全体集団及び日本人集団における発現割合を記載し、併せて日本人集団におけるすべての有害事象での発現割合についても記載した。</p>  |
|  | <p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 通常の医薬品安全性監視活動</li> </ul> <p>【選択理由】</p> <p>当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。</p>   |
|  | <p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「8. 重要な基本的注意」、「9.1 合併症・既往歴等のある患者」、「10.2 併用注意」及び「11.1 重大な副作用」に記載し、注意喚起する。また、患者向医薬品ガイドによる情報提供及び注意喚起を行う。</li> <li>・ 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。           <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性心不全）の作成と提供</li> <li>2. 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性腎臓病）の作成と提供</li> <li>3. 患者向けの資材（ジャディアンスを服用される患者さんへ）（効能共通）の作成と提供</li> </ol> </li> </ul> <p>【選択理由】</p> <p>医療従事者に対して低血糖に関する情報提供を行い、本剤使用における注意喚起並びに適正使用に関する理解を促すため。また、患者に対して低血糖に関する注意を促すため。</p> |

## 性器感染

重要な特定されたリスクとした理由：  
国内外の2型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）で、有害事象として報告された性器感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 4.4% [159/3612 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 4.8% [218/4585 例] であり、プラセボ群 1.0% [35/3498 例] より高かった。  
日本人2型糖尿病患者を対象とした単独・併用投与集団では性器感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 2.3% [20/878 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 1.3% [11/878 例] であり、プラセボ群 0.0% [0/171 例] より高かった。

国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験及び 1245.168 試験）で、有害事象として報告された性器感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 1.6% [33/2018 例] 及びプラセボ群 0.6% [13/2019 例] であり、両群間で大きな違いはみられなかった。また、左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験）の日本人集団において有害事象として報告された性器感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.7% [1/144 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/122 例]。

国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験、1245.148 (HFpEF arm) 及び 1245.167 試験）で、有害事象として報告された性器感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 2.2% [70/3175 例] 及びプラセボ群 0.7% [22/3160 例] であった。また、左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験）の日本人集団において、有害事象として報告された性器感染関連有害事象は、エンパグリフロジン 10 mg 群での発現はなく [0/212 例]，プラセボ群での発現割合は 1.0% [2/205 例] であった。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、性器感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.4% [13/3292 例] 及びプラセボ群 0.2% [6/3289 例] であった。  
1245-0137 試験<sup>2)</sup> の日本人集団における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、性器感染関連有害事象の発現はなかった（エンパグリフロジン 10 mg 群 [0/292 例] 及びプラセボ群 [0/292 例]）。  
なお、1245-0137 試験<sup>2)</sup> の日本人集団で収集した全ての有害事象のうち、性器感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.3% [1/292 例] 及びプラセボ群 0.3% [1/292 例] であった。

エンパグリフロジンによる性器感染の発現機序は明確には確立されていないが、理論的にはエンパグリフロジンにより尿中グルコース濃度が増加し、尿中に存在するバクテリアの成長を促す栄養培養液の役割を果たし、性器感染を誘発する可能性が考えられる。一般に免疫機能が低下している高齢者等においては重篤化の懸念がある。また、性器感染を起こし、外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎（フルニエ壊疽）等の重篤な感染症に至ることがある。

国内外の2型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）で、有害事象として報告された外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎（フルニエ壊疽）の発現割合は、エンパグリフロジ

ン 10 mg 群 0.0% [0/3612 例]、エンパグリフロジン 25 mg 群 0.0% [0/4585 例]、プラセボ群 0.0% [0/3498 例] であったが、国内外の自発報告において、SGLT2 阻害薬服用後に外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎（フルニエ壊疽）を発現した症例が認められている。

国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験及び 1245.168 試験）で、有害事象として報告された外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎（フルニエ壊疽）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.1%未満 [1/2018 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/2019 例]。また、左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験）の日本人集団において、有害事象として報告された外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎（フルニエ壊疽）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.0% [0/144 例] 及びプラセボ群 0.0% [0/122 例] であった。

国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験、1245.148 (HFpEF arm) 及び 1245.167 試験）で、有害事象として報告された外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎（フルニエ壊疽）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.1%未満 [1/3175 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/3160 例]。また、左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験）の日本人集団において、有害事象として報告された外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎（フルニエ壊疽）の発現はなかった（エンパグリフロジン 10 mg 群 [0/212 例] 及びプラセボ群 [0/205 例]）。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）において、有害事象として報告された外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎（フルニエ壊疽）の発現はなかった（エンパグリフロジン 10 mg 群 [0/3292 例] 及びプラセボ群 [0/3289 例]）。

以上のことから、性器感染は重要な特定されたリスクとした。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- 通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「8. 重要な基本的注意」、「9.1 合併症・既往歴等のある患者」、「11.1 重大な副作用」及び「11.2 その他の副作用」に記載し注意喚起する。また、患者向医薬品ガイドによる情報提供及び注意喚起を行う。

- 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。

- 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性心不全）の作成と提供
- 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性腎臓病）の作成と提供

- |  |   |
|--|---|
|  | <p>3. 患者向けの資材（ジャディアンスを服用される患者さんへ）（効能共通）の作成と提供</p> |
|--|---|

【選択理由】

医療従事者に対して性器感染に関する情報提供を行い、本剤使用における注意喚起並びに適正使用に関する理解を促すため。また、患者に対して性器感染に関する注意を促し、早期発見により重症化を防ぐため。

## 尿路感染

重要な特定されたリスクとした理由：

国内外の2型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）で、有害事象として報告された尿路感染関連有害事象の発現割合は、すべての投与群で同程度（プラセボ群 8.1% [284/3498 例]，エンパグリフロジン 10 mg 群 8.9% [321/3612 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 8.9% [406/4585 例]）であった。

日本人2型糖尿病患者を対象とした単独・併用投与集団では尿路感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 3.9% [34/878 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 3.0% [26/878 例] がプラセボ群 1.2% [2/171 例] よりやや高かった。

国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験及び 1245.168 試験）で、有害事象として報告された尿路感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 4.1% [82/2018 例] 及びプラセボ群 4.0% [80/2019 例] であり、両群間に大きな違いはみられなかった。

また、左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験）の日本人集団において有害事象として報告された尿路感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 2.8% [4/144 例]，プラセボ群 0.8% [1/122 例] であった。

国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験，1245.148 (HFpEF arm) 及び 1245.167 試験）で、有害事象として報告された尿路感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 10.5% [332/3175 例] 及びプラセボ群 8.4% [267/3160 例] であった。

また、左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験）の日本人集団において有害事象として報告された尿路感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 7.1% [15/212 例]，プラセボ群 8.3% [17/205 例] であった。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、尿路感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 1.6% [52/3292 例] 及びプラセボ群 1.4% [47/3289 例] で両群間に大きな違いはみられなかった。

1245-0137 試験<sup>2)</sup>の日本人集団における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、尿路感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.3% [1/292 例]，プラセボ群 0.7% [2/292 例] であった。

なお、1245-0137 試験<sup>2)</sup>の日本人集団で収集した全ての有害事象のうち、尿路感染関連有害事象の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 3.1% [9/292 例]，プラセボ群 3.4% [10/292 例] であった。

エンパグリフロジンによる尿路感染の発現機序は明確には確立されていないが、理論的にはエンパグリフロジンにより尿中グルコース濃度が増加し、尿中に存在するバクテリアの成長を促す栄養培養液の役割を果たし、尿路感染を誘発する可能性が考えられる。また、一般に免疫機能が低下している高齢者等においては重篤化の懸念がある。尿路感染を起こし、腎盂腎炎、敗血症等の重篤な感染症に至ることがある。

以上のことから、尿路感染は重要な特定されたリスクとした。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として、電子添文の「8. 重要な基本的注意」、「9.1 合併症・既往歴等のある患者」、「11.1 重大な副作用」及び「11.2 その他の副作用」に記載し注意喚起する。また、患者向医薬品ガイドによる情報提供及び注意喚起を行う。
- ・追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。

1. 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性心不全）の作成と提供
2. 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性腎臓病）の作成と提供
3. 患者向けの資材（ジャディアンスを服用される患者さんへ）（効能共通）の作成と提供

【選択理由】

医療従事者に対して尿路感染に関する情報提供を行い、本剤使用における注意喚起並びに適正使用に関する理解を促すため。また、患者に対して尿路感染に関する注意を促すため。

## 体液量減少に関連する事象

重要な特定されたリスクとした理由：

国内外の2型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）で、有害事象として報告された体液量減少の発現割合はエンパグリフロジン 10 mg 群 1.4% [52/3612 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 1.4% [66/4585 例]，プラセボ群 1.4% [49/3498 例] といずれの投与群も低かったが、エンパグリフロジン群と対照薬群の間にわずかな数値的不均衡（エンパグリフロジン群全体：1.4% [118/8365]，対照薬群全体：1.2% [57/4644]）がみられた。脱水はエンパグリフロジン 10 mg 群 0.2% [9/3612 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 0.2% [8/4585 例]，プラセボ群 0.1% [4/3498 例] に発現した。

日本人2型糖尿病患者を対象とした単独・併用投与集団では有害事象として報告された体液量減少が報告された割合はプラセボ群 0.6% [1/171 例]，エンパグリフロジン 10 mg 群 1.8% [16/878 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 1.1% [10/878 例] であった。体液量減少として認められた有害事象の基本語は、低血圧、起立性低血圧、脱水、失神及び血圧低下であり、脱水（プラセボ群 0.6% [1/171 例]，エンパグリフロジン 10 mg 群 0.5% [4/878 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 0.1% [1/878 例]）を除いてはいざれもエンパグリフロジン群のみで発現した。

国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験及び 1245.168 試験）で、有害事象として報告された体液量減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 10.1% [204/2018 例] に、プラセボ群 9.3% [187/2019 例] にみられ、発現割合は高いものの、両群間に大きな違いはみられなかった。また、75歳以上の高齢患者では体液量減少の発現割合はエンパグリフロジン 10 mg 群 11.9% [66/555 例] と高くなる傾向がみられたが、発現割合はプラセボ群 11.7% [64/547 例] と変わらなかった。

左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験）の日本人集団において有害事象として報告された体液量減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 11.8% [17/144 例]，プラセボ群 9.0% [11/122 例] であった。

国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験，1245.148 (HFpEF arm) 及び 1245.167 試験）で、有害事象として報告された体液量減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 11.4% [362/3175 例] に、プラセボ群 9.3% [295/3160 例] にみられ、発現割合は高いものの、両群間に大きな違いはみられなかった。また、75歳以上の高齢患者では体液量減少の発現割合はエンパグリフロジン 10 mg 群 13.4% [183/1364 例] と高くなる傾向がみられたが、発現割合はプラセボ群 12.0% [165/1373 例] と変わらなかった。左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験）の日本人集団において有害事象として報告された体液量減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 16.5% [35/212 例]，プラセボ群 10.2% [21/205 例] であった。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、体液量減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 3.0% [98/3292 例]，プラセボ群 2.8% [91/3289 例] であった。また、75歳以上の高齢患者ではエンパグリフロジン 10 mg 群 4.4% [33/755 例]，プラセボ群 3.8% [29/755 例] と発現割合がそれぞれ高くなる傾向がみられた。さらに、ベースラインの eGFR が低いほど、エンパグリフロジン 10 mg 群、プラセボ群いざれにおいても発現割合がそれぞれ高くなる傾向がみられた（ベースライン eGFR 30 mL/min/1.73m<sup>2</sup> 未満の体

液量減少の発現割合：エンパグリフロジン 10 mg 群 4.3% [49/1128 例]， プラセボ群 3.3% [38/1149 例]）。

1245-0137 試験<sup>2)</sup> の日本人集団における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち，体液量減少の発現割合は，エンパグリフロジン 10 mg 群 2.4% [7/292 例]， プラセボ群 1.7% [5/292 例] であった。

なお，1245-0137 試験<sup>2)</sup> の日本人集団で収集した全ての有害事象のうち，体液量減少の発現割合は，エンパグリフロジン 10 mg 群 5.1% [15/292 例]， プラセボ群 1.7% [5/292 例] であった。

エンパグリフロジンの浸透圧利尿作用及び血管内の水分量減少作用により低血圧や脱水等を発現すると考えられること，また，国内外の 2 型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）において，75 歳以上の患者に体液量減少の発現頻度の増加が認められていることから，特に高頻度での使用が想定される高齢者及び利尿薬を併用している患者では注意を要する。

以上のことから，体液量減少に関連する事象は重要な特定されたリスクとした。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動
- ・追加の医薬品安全性監視活動として，以下を実施する。
  1. 特定使用成績調査（慢性腎臓病患者を対象とした長期使用に関する調査）

【選択理由】

当該情報に関して，市販後使用実態下での情報を入手し，評価を行い，必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として，電子添文の「8. 重要な基本的注意」，「9.1 合併症・既往歴等のある患者」，「9.8 高齢者」，「11.1 重大な副作用」及び「11.2 その他の副作用」に記載し注意喚起する。また，患者向医薬品ガイドによる情報提供及び注意喚起を行う。
- ・追加のリスク最小化活動として，以下を実施する。
  1. 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性心不全）の作成と提供
  2. 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性腎臓病）の作成と提供
  3. 患者向けの資材（ジャディアンスを服用される患者さんへ）（効能共通）の作成と提供

【選択理由】

医療従事者に対して体液量減少に関連する事象について情報提供を行い，本剤使用における注意喚起並びに適正使用に関する理解を促すため。また，患者に対して体液量減少に関連する事象について注意を促すため。

## 多尿・頻尿

重要な特定されたリスクとした理由：

国内外の2型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）で、有害事象として報告された多尿・頻尿の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 3.5% [128/3612 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 3.6% [166/4585 例] がプラセボ群 1.3% [44/3498 例] より高かった。日本人2型糖尿病患者を対象とした単独・併用投与集団では、有害事象として報告された多尿・頻尿の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 3.9% [34/878 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 4.7% [41/878 例] がプラセボ群 0.6% [1/171 例] より高かった。

国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験及び 1245.168 試験）で、有害事象として報告された多尿・頻尿の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.6% [13/2018 例] 及びプラセボ群 0.4% [8/2019 例] であり、両群間に大きな違いはみられなかった。また、左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験）で日本人集団において有害事象として報告された多尿・頻尿の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 4.2% [6/144 例]，プラセボ群での発現はなかった [0/122 例]。

国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験，1245.148 (HFpEF arm) 及び 1245.167 試験）で、有害事象として報告された多尿・頻尿の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.9% [29/3175 例] 及びプラセボ群 0.6% [19/3160 例] であり、両群間に大きな違いはみられなかった。また、左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験）で日本人集団において有害事象として報告された多尿・頻尿の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 2.4% [5/212 例]，プラセボ群で 1.0% [2/205 例] であった。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、多尿・頻尿の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.1%未満 [1/3292 例] 及びプラセボ群 0.1% [2/3289 例] であり、両群間に大きな違いはみられなかった。

1245-0137 試験<sup>2)</sup>で日本人集団における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象うち、多尿・頻尿はエンパグリフロジン 10 mg 群で発現はなく [0/292 例]，プラセボ群での発現割合は 0.3% [1/292 例] であった。

なお、1245-0137 試験<sup>2)</sup>の日本人集団で収集した全ての有害事象のうち、多尿・頻尿の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 2.4% [7/292 例]，プラセボ群で 0.7% [2/292 例] であった。

エンパグリフロジンの浸透圧利尿作用及び血管内の水分量減少作用により尿量増加が懸念されること、多尿・頻尿の結果として脱水を引き起こす可能性があること及び尿閉のある患者等では病態を悪化させるおそれがある。

以上のことから、多尿・頻尿は重要な特定されたリスクとした。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

### 【内容】

- 通常の医薬品安全性監視活動

**【選択理由】**

当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

**【内容】**

- ・通常のリスク最小化活動として、電子添文の「8. 重要な基本的注意」、「9.1 合併症・既往歴等のある患者」、「10.2 併用注意」、「11.1 重大な副作用」及び「11.2 その他の副作用」に記載し注意喚起する。また、患者向医薬品ガイドによる情報提供及び注意喚起を行う。
- ・追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。
  1. 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性心不全）の作成と提供
  2. 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性腎臓病）の作成と提供
  3. 患者向けの資材（ジャディアンスを服用される患者さんへ）（効能共通）の作成と提供

**【選択理由】**

医療従事者に対して多尿・頻尿に関する情報提供を行い、本剤使用における注意喚起並びに適正使用に関する理解を促すため。また、患者に対して多尿・頻尿に関する注意を促すため。

## ケトン体増加による影響・ケトアシドーシス

重要な特定されたリスクとした理由：

国内外の2型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）で、有害事象として報告されたケトン体増加・ケトアシドーシス（狭域<sup>3)</sup>）の発現割合は、プラセボ群 0.1% [5/3498 例]、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.1% [3/3612 例]、エンパグリフロジン 25 mg 群 0.1% [4/4585 例] であった。

日本人2型糖尿病患者を対象とした単独・併用投与集団では有害事象として報告されたケトン体増加・ケトアシドーシス（狭域<sup>3)</sup>）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.1% [1/878 例]、エンパグリフロジン 25 mg 群 0.2% [2/878 例] であった。プラセボ群での発現はなかった。

国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験及び 1245.168 試験）で、有害事象として報告されたケトン体増加・ケトアシドーシス（狭域<sup>3)</sup>）の発現は、エンパグリフロジン 10 mg 群ではなく [0/2018 例]、プラセボ群では 0.1%未満 [1/2019 例] の発現割合であり、日本人集団において報告はなかった。

なお、国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験）において有害事象として報告されたケトアシドーシス（広域：代謝性アシドーシス等含む）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.6% [11/1863 例]、プラセボ群では 1.0% [18/1863 例] であり、日本人集団における発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.7% [1/144 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/122 例]。

国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験、1245.148 (HFpEF arm) 及び 1245.167 試験）で、有害事象として報告されたケトン体増加・ケトアシドーシス（狭域<sup>3)</sup>）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群では 0.2% [6/3175 例]、プラセボ群では 0.3% [9/3160 例] の発現割合であり、日本人集団において報告はなかった。

なお、国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験）において有害事象として報告されたケトアシドーシス（広域：代謝性アシドーシス等含む）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 1.5% [44/2996 例]、プラセボ群では 1.7% [50/2989 例] であり、日本人集団における発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.9% [2/212 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/205 例]。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、ケトン体増加・ケトアシドーシス（狭域<sup>3)</sup>）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群では 0.2% [7/3292 例]、プラセボ群では 0.1%未満 [1/3289 例] であった。

また、1245-0137 試験<sup>2)</sup>の日本人集団における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、ケトン体増加・ケトアシドーシス（狭域<sup>3)</sup>）の発現はなかった（エンパグリフロジン 10 mg 群 [0/292 例]、プラセボ群 [0/292 例]）。

なお、1245-0137 試験<sup>2)</sup>の日本人集団で収集した全ての有害事象のうち、ケトン体増加・ケトアシドーシス（狭域<sup>3)</sup>）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.3% [1/292 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/292 例]。

本剤の作用機序から、尿中グルコース排泄の増加による代償的な脂肪酸代謝亢進の結果として、ケトン体增加の可能性が考えられる。また、インスリン分泌能の低下している患者では、糖尿病性ケトアシドーシスのリスクを高める可能性がある。

SGLT2 阻害はインスリン非依存的に血糖を低下させるため脂肪酸代謝が亢進する。主に血糖の低下により、グルカゴンの増加とインスリンの低下（従って、グルカゴン／インスリン比は増加する）が起こり、代謝での脂質利用が亢進することで、ケトン体産生が促進する。通常の条件下での SGLT2 阻害薬使用によるケトン体の産生促進では、ケトアシドーシスに至るリスクは増加しないと報告されている<sup>4),5)</sup>。一方で、インスリン分泌能の低下や過度な糖質摂取制限等の特定の条件下では、SGLT2 阻害とケトアシドーシスの潜在的な関連性が増加することが示されている<sup>4),5)</sup>。

インスリン非依存的な作用機序により、SGLT2 阻害薬治療を受けている患者では著しい血糖の上昇を伴わずにケトアシドーシスに至る可能性がある。恶心・嘔吐、食欲減退、腹痛、過度な口渴、倦怠感、呼吸困難、意識障害等の症状が認められた場合には、糖尿病性ケトアシドーシスのリスクについて考慮すべきであり、血糖コントロールが良好であってもケトン体測定を含む検査を実施し、エンパグリフロジンの投与を中止又は一時中断するべきである。

製造販売後において、エンパグリフロジンを含む SGLT2 阻害薬の投与中止後、血漿中半減期から予想されるより長く尿中グルコース排泄及びケトアシドーシスが持続した症例が報告されている。SGLT2 阻害薬における投与中止後の尿中グルコース排泄及びケトアシドーシスの遷延について、現時点で発現機序は明確ではないものの、SGLT2 阻害薬共通のリスクである可能性がある。

以上のことから、ケトン体増加による影響・ケトアシドーシスを重要な特定されたリスクとした。

3) ICH 国際医薬用語集 (MedDRA) の基本語：糖尿病性高血糖昏睡、糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性ケトアシドーシス性高血糖昏睡、正常血糖糖尿病性ケトアシドーシス、ケトアシドーシス

4) Ferrannini E, Muscelli E, Frascerra S, Baldi S, Mari A, Heise T, Broedl UC, Woerle HJ. Metabolic response to sodium-glucose cotransporter 2 inhibition in type 2 diabetic patients. J Clin Investigation, 2014;124(2):499–508. (P14-01533)

5) Taylor SI, Blau JE, Rother KI. Perspective: SGLT2 inhibitors may predispose to ketoacidosis. J Clin Endocrinol Metab, 2015;100(8):2849–2852. (P15-06471)

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として、電子添文の「8. 重要な基本的注意」、「11.1 重大な副作用」及び「11.2 その他の副作用」に記載し、注意喚起する。また、患者向医薬品ガイドによる情報提供及び注意喚起を行う。
- ・追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。
  1. 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性心不全）の作成と提供

- |  |  |
|--|--|
|  | <ol style="list-style-type: none"><li>2. 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性腎臓病）の作成と提供</li><li>3. 患者向けの資材（ジャディアンスを服用される患者さんへ）（効能共通）の作成と提供</li></ol> |
|--|--|

【選択理由】

医療従事者に対してケトン体増加・ケトアシドーシスによる影響に関する情報提供を行い、本剤使用における注意喚起並びに適正使用に関する理解を促すため。また、患者に対してケトアシドーシスに関する注意を促すため。

## 重要な潜在的リスク

### 腎障害

重要な潜在的リスクとした理由：

国内外の2型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）で、有害事象として報告された急性腎不全（狭域SMQ）の発現割合は、プラセボ群 1.0% [36/3498 例]，エンパグリフロジン 10 mg 群 1.1% [39/3612 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 1.2% [57/4585 例] で、各投与群で同程度であった。

日本人2型糖尿病患者を対象とした単独・併用投与集団では急性腎不全（狭域SMQ）の報告はなかった。

国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験及び1245.168 試験）で、有害事象として報告された急性腎不全（狭域SMQ）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 8.9% [180/2018 例] 及びプラセボ群 9.7% [196/2019 例] であり、発現割合は高いものの、本剤投与によるリスク増加はみられなかった。また、左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験）で日本人集団において有害事象として報告された急性腎不全（狭域SMQ）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 9.0% [13/144 例]，プラセボ群 9.0% [11/122 例] であった。

国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験, 1245.148 (HFpEF arm) 及び 1245.167 試験）で、有害事象として報告された急性腎不全（狭域SMQ）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 11.6% [367/3175 例] 及びプラセボ群 12.3% [389/3160 例] であり、発現割合は高いものの、本剤投与によるリスク増加はみられなかった。また、左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験）で日本人集団において有害事象として報告された急性腎不全（狭域SMQ）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 8.5% [18/212 例]，プラセボ群 8.8% [18/205 例] であった。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、急性腎不全（狭域SMQ）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 2.8% [93/3292 例] 及びプラセボ群 3.6% [117/3289 例] であった。

また、1245-0137 試験<sup>2)</sup>で日本人集団における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、急性腎不全（狭域SMQ）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.3% [1/292 例]，プラセボ群で 1.0% [3/292 例] であった。

なお、1245-0137 試験<sup>2)</sup>の日本人集団で収集した全ての有害事象のうち、急性腎不全（狭域SMQ）の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.7% [2/292 例]，プラセボ群で 1.4% [4/292 例] であった。

開発時の臨床試験（国内データも含む）における腎機能に関連する臨床検査値の解析において、エンパグリフロジン投与最終時の血清クレアチニン及びeGFR（MDRD式）のベースラインからの変動、尿中アルブミン／クレアチニン比（UACR）の変動について検討した結果、エンパグリフロジンによる腎機能低下のリスクの増加は示唆されていない。また、腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）では、エンパグリフロジン投与により、腎疾患進行（eGFR の 40%以上の持続的な低下、末期腎不全〔慢性透析

療法又は腎移植】への進展、eGFR が 10 mL/min/1.73m<sup>2</sup> 未満に持続的に低下、腎疾患による死亡）のリスクは低下した（プラセボに対するハザード比：0.71、95%信頼区間 0.62, 0.81）。しかしながら、本剤の近位尿細管における作用機序から、腎浸透圧利尿による腎前性高窒素血症の潜在的 possibility 及び関連する急性尿細管壞死の可能性が否定できないため、腎障害は重要な潜在的リスクとした。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として、電子添文の「8. 重要な基本的注意」に記載し、注意喚起する。

【選択理由】

医療従事者に対して腎障害に関する情報提供を行い、本剤使用における注意喚起並びに適正使用の理解を促すため。

## 骨折

重要な潜在的リスクとした理由：

国内外の2型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）で、有害事象として報告された骨折の発現割合は、プラセボ群 1.6% [55/3498 例]、エンパグリフロジン 10 mg 群 1.6% [59/3612 例]、エンパグリフロジン 25 mg 群 1.1% [50/4585 例] であった。骨代謝マーカーについては、すべての投与群で、25-OH ビタミン D 及び iPTH（インタクト副甲状腺ホルモン）のベースラインからの変化量の中央値の変動はごくわずかであった。カルシウム、リン酸塩及びアルカリホスファターゼの変化量の中央値に変動はみられなかった。NTx (I型コラーゲン架橋 N-テロペプチド) の変化量の中央値はエンパグリフロジン群でわずかにプラス方向にシフトしたが、対照群ではわずかにマイナス方向にシフトした。

日本人2型糖尿病患者を対象とした単独・併用投与集団では有害事象として報告された骨折の発現割合は、プラセボ群 0.6% [1/171 例]、エンパグリフロジン 10 mg 群 3.0% [26/878 例]、エンパグリフロジン 25 mg 群 1.8% [16/878 例] であった。骨代謝マーカーについては、25-OH ビタミン D、iPTH 及びアルカリホスファターゼのベースラインからの変化量の中央値はいずれもごくわずかであった。カルシウム及びリン酸塩の変化量の中央値は、いずれの群も変動がみられなかった。NTx の変化量の中央値は、エンパグリフロジン群でわずかにプラス方向にシフトしたが、対照群ではわずかにマイナス方向にシフトした。

国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験及び 1245.168 試験）で、有害事象として報告された骨折の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 2.3% [46/2018 例] 及びプラセボ群 2.2% [44/2019 例] であった。左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験）で日本人集団において有害事象として報告された骨折の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 5.6% [8/144 例]、プラセボ群 3.3% [4/122 例] であった。

国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験、1245.148 (HFpEF arm) 及び 1245.167 試験）で、有害事象として報告された骨折の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 4.3% [136/3175 例] 及びプラセボ群 4.0% [127/3160 例] であった。左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験）で日本人集団において有害事象として報告された骨折の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 12.7% [27/212 例]、プラセボ群 6.8% [14/205 例] であった。なお、この日本人集団でみられたエンパグリフロジン群で発現した骨折のほとんどは外傷によるものであり、治験薬の投与中止に至る事象はみられなかった。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、骨折の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 3.7% [122/3292 例] 及びプラセボ群 3.2% [106/3289 例] であった。

また、1245-0137 試験<sup>2)</sup>で日本人集団における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、骨折の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 5.8% [17/292 例]、プラセボ群 4.5% [13/292 例] であった。

なお、1245-0137 試験<sup>2)</sup>の日本人集団で収集した全ての有害事象でみた骨折の発現状況は重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象以外の発現はなく、上記の発現状況と同じであった。

本剤の作用機序から、骨関連パラメータに影響を及ぼす可能性が否定できること、臨床試験における検討例数及び投与期間には限りがあることから、骨折を重要な潜在的リスクとした。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動：なし

【選択理由】

現状、特記すべき注意喚起内容はなく、新たな情報が得られたら検討する。

## 悪性腫瘍

重要な潜在的リスクとした理由：

エンパグリフロジンの非臨床試験において、ラットを用いた毒性試験、ウサギ及びイヌを用いた非臨床試験において腎悪性腫瘍は認められなかった。CD-1マウスを用いたがん原性試験で雄性マウスにのみ腎悪性腫瘍が認められたが、CD-1マウスに特異的な所見であり、ヒトへの外挿性についてはないと考えられる。

国内外の2型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）で、有害事象として報告された悪性腫瘍の発現割合は、いずれの投与群でも低く、同程度であった（プラセボ群 0.9% [32/3498 例]，エンパグリフロジン 10 mg 群 1.0% [37/3612 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 1.1% [51/4585 例]）。有害事象として報告された肺癌及び悪性黒色腫の発現頻度に不均衡が認められたが、悪性腫瘍を発現した患者数は少なく、プラセボ群と同程度であった。

日本人2型糖尿病患者を対象とした単独・併用投与集団では有害事象として報告された悪性腫瘍の発現割合はプラセボ群 0.0% [0/171 例]，エンパグリフロジン 10 mg 群 0.7% [6/878 例]，エンパグリフロジン 25 mg 群 1.8% [16/878 例] であった。

国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験及び 1245.168 試験）で、有害事象として報告された悪性腫瘍の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 2.0% [41/2018 例] 及びプラセボ群 2.1% [43/2019 例] であった。左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験）で日本人集団において有害事象として報告された悪性腫瘍の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 4.2% [6/144 例]，プラセボ群 4.9% [6/122 例] であった。

国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験，1245.148 (HFpEF arm) 及び 1245.167 試験）で、有害事象として報告された悪性腫瘍の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 4.8% [153/3175 例] 及びプラセボ群 4.4% [138/3160 例] であった。左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験）で日本人集団において有害事象として報告された悪性腫瘍の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 5.2% [11/212 例]，プラセボ群 5.4% [11/205 例] であった。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、悪性腫瘍の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 3.0% [99/3292 例] 及びプラセボ群 3.1% [102/3289 例] であった。

また、1245-0137 試験<sup>2)</sup>で日本人集団における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、悪性腫瘍の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 3.1% [9/292 例]，プラセボ群 3.1% [9/292 例] であった。

なお、1245-0137 試験<sup>2)</sup>の日本人集団で収集した全ての有害事象でみた悪性腫瘍の発現状況は重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象以外の発現はなく、上記の発現状況と同じであった。

以上より、これまでの臨床試験結果からはエンパグリフロジンの悪性腫瘍に対する影響は特定されていない。

しかしながら、臨床試験における検討例数及び投与期間は限られており、さらに他のSGLT2阻害薬の臨床試験で乳がん及び膀胱がんの発現割合が対照群と比較して多い傾向がみられたとの報告があることから、悪性腫瘍は重要な潜在的リスクとした。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動：なし

【選択理由】

現状、特記すべき注意喚起内容はなく、新たな情報が得られたら検討する。

## 体重減少の安全性への影響

重要な潜在的リスクとした理由：

国内外の2型糖尿病患者を対象とした全試験（1245.52 試験を除く）で、有害事象として報告された体重減少の発現割合は、プラセボ群 0.3% [11/3498 例]、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.8% [29/3612 例]、エンパグリフロジン 25 mg 群 1.1% [52/4585 例] であった。

日本人2型糖尿病患者を対象とした単独・併用投与集団では有害事象として報告された体重減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.8% [7/878 例]、エンパグリフロジン 25 mg 群 1.0% [9/878 例] で、プラセボ群での発現はなかった。

国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験及び 1245.168 試験）で、有害事象として報告された体重減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 0.7% [15/2018 例] 及びプラセボ群 0.8% [16/2019 例] であり、本剤投与によるリスクの上昇はみられなかった。また、左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121 試験）で日本人集団において有害事象として報告された体重減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.7% [1/144 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/122 例]。

国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験、1245.148 (HFpEF arm) 及び 1245.167 試験）で、有害事象として報告された体重減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群 1.3% [41/3175 例] 及びプラセボ群 0.9% [27/3160 例] であった。また、左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110 試験）で日本人集団において有害事象として報告された体重減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.5% [1/212 例]、プラセボ群で 1.5% [3/205 例] であった。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137 試験<sup>2)</sup>）における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、体重減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.1%未満 [1/3292 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/3289 例]。

また、1245-0137 試験<sup>2)</sup>で日本人集団における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、体重減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 0.3% [1/292 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/292 例]。

なお、1245-0137 試験<sup>2)</sup>の日本人集団で収集した全ての有害事象のうち、体重減少の発現割合は、エンパグリフロジン 10 mg 群で 1.0% [3/292 例] であり、プラセボ群での発現はなかった [0/292 例]。

本剤の作用機序はグルコースの尿中への排泄促進であり、それによりカロリーの喪失をもたらすため、糖尿病管理目標の一つである体重減少が期待される。

しかしながら、過度の体重減少には注意が必要であるため、体重減少の安全性への影響は重要な潜在的リスクとした。

また、SGLT2 阻害薬がもたらす体重減少の大部分は脂肪量の減少に起因すると報告されているが、筋肉量を含む除脂肪量が減少したという報告もある<sup>9)</sup>。なお、高齢2型糖尿病患者においては、患者の身体機能等を考慮した治療が求められており<sup>10)</sup>、体重低下には注意が必要である。

- 6) Sargeant JA, et al.. A Review of the Effects of Glucagon-Like Peptide-1 Receptor Agonists and Sodium-Glucose Cotransporter 2 Inhibitors on Lean Body Mass in Humans. Endocrinol Metab 2019;34:247-262. (P19-10988)

7) 高齢者糖尿病治療ガイド 2018

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として、電子添文の「8. 重要な基本的注意」及び「11.2 その他の副作用」に記載し、注意喚起する。

【選択理由】

医療従事者に対して体重減少の安全性への影響に関する情報提供を行い、本剤使用における注意喚起並びに適正使用に関する理解を促すため。

## 膵炎

重要な潜在的リスクとした理由：

国内外の2型糖尿病患者を対象としたプラセボ対照の全臨床試験の併合解析において、有害事象として報告された膵炎の発現割合はプラセボ群0.4%[17/4203例]、エンパグリフロジン10mg群0.2%[9/4221例]、エンパグリフロジン25mg群0.2%[7/4196例]であった。

国内外の心血管リスクの高い2型糖尿病患者を対象とした2年以上の長期投与試験(1245.25試験)において、日本人2型糖尿病患者における膵炎の報告はなかった。

1245.25試験を除く、日本人2型糖尿病患者を対象とした単独・併用投与集団では有害事象として報告された膵炎の発現割合は、プラセボ群0%[0/171例]、エンパグリフロジン10mg群0%[0/878例]、エンパグリフロジン25mg群0.1%[1/878例]であり、これらの臨床試験及び併合解析において、本剤における膵炎のリスク増加は認められていない。

国内外の左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験(1245.121試験及び1245.168試験)で、有害事象として報告された膵炎の発現割合は、エンパグリフロジン10mg群0.1%[2/2018例]及びプラセボ群0.2%[4/2019例]であった。左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験(1245.121試験)で、日本人集団において有害事象として報告された膵炎の発現割合は、エンパグリフロジン10mg群0.0%[0/144例]及びプラセボ群0.0%[0/122例]であった。

国内外の左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験(1245.110試験、1245.148(HFpEF arm)及び1245.167試験)で、有害事象として報告された膵炎の発現割合は、エンパグリフロジン10mg群0.1%[4/3175例]及びプラセボ群0.2%[7/3160例]であった。左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験(1245.110試験)で、日本人集団において有害事象として報告された膵炎の発現はなかった(エンパグリフロジン10mg群[0/212例]及びプラセボ群[0/205例])。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験(1245-0137試験<sup>2)</sup>)における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、膵炎の発現割合は、エンパグリフロジン10mg群0.1%[2/3292例]及びプラセボ群0.2%[6/3289例]であった。また、1245-0137試験<sup>2)</sup>で日本人集団における重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象のうち、膵炎の発現はなかった(エンパグリフロジン10mg群[0/292例]及びプラセボ群[0/292例])。

なお、1245-0137試験<sup>2)</sup>の日本人集団で収集した全ての有害事象でみた膵炎の発現状況は、重篤な有害事象及び事前に規定した非重篤な有害事象以外の発現はなく、上記の発現状況と同じであった。

以上、これまでの臨床試験及び併合解析において、本剤投与における膵炎のリスク増加は認められていない。

しかしながら、本剤の臨床試験における検討例数及び投与期間には限りがあること、及び国内外の市販後において、本剤との因果関係は明確ではないが膵炎関連症例が複数報告されていることから、膵炎を重要な潜在的リスクとした。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動：なし

【選択理由】

現時点において、本剤投与による膵炎の発現リスクについては明確ではないため、電子添文での注意喚起は行わない。今後得られる新たな情報に応じて、注意喚起の必要性を検討する。

## 重要な不足情報

### 腎機能障害患者への投与時の安全性

重要な不足情報とした理由：

日本人2型糖尿病患者を対象とした薬物動態試験（1245.53試験）において、本剤25mg単回投与では、正常腎機能患者と軽度、中等度及び高度腎機能障害患者いずれにおいても安全性に問題は認められなかった。また、エンパグリフロジン25mg単回投与時に腎機能障害群では正常腎機能群と比べてAUC<sub>0-∞</sub>は高く、正常腎機能群で7560nM·h、軽度腎機能障害群で9730nM·h、中等度腎機能障害群で10800nM·h、高度腎機能障害群で12200nM·hであり、腎機能障害の重症度が高いほど増加した。腎機能障害はエンパグリフロジンのC<sub>max</sub>に影響を与えた。

左室駆出率が低下した慢性心不全患者を対象とした試験（1245.121試験）は、腎機能低下患者を多く含み、エンパグリフロジン10mgはベースラインのeGFRが90mL/min/1.73m<sup>2</sup>以上の患者（229例）、60以上90mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満（740例）、45以上60mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満（433例）、30以上45mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満（345例）、30mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満（115例）に投与された。有害事象の発現割合はベースライン時点での腎機能の状態によらず、全体集団の結果と一貫し、腎機能低下患者における安全性に特段の問題は認められなかった。

左室駆出率が保たれた慢性心不全患者を対象とした試験（1245.110試験）は、腎機能低下患者を多く含み、エンパグリフロジン10mgはベースラインのeGFRが90mL/min/1.73m<sup>2</sup>以上の患者（231例）、60以上90mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満（1262例）、45以上60mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満（791例）、30以上45mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満（564例）、30mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満（148例）に投与された。有害事象のプロファイルはベースライン時点での腎機能の状態によらず、全体集団の結果と一貫し、腎機能低下患者における安全性に特段の問題は認められなかった。

国内外の腎疾患進行のリスクがある慢性腎臓病患者を対象とした試験（1245-0137試験<sup>2)</sup>）では、エンパグリフロジン10mg群は、ベースラインのeGFRが60mL/min/1.73m<sup>2</sup>以上（256例）、45以上60mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満（442例）、30以上45mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満（1466例）、30mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満（1128例）に投与された。有害事象のプロファイルはベースラインでの腎機能の状態によらず、全体集団の結果と同様に、腎機能低下患者における安全性に特段の問題は認められなかった。

しかしながら、本剤の作用部位は腎臓であり、長期使用による腎機能への影響は否定できない。また、2型糖尿病を対象とした開発時の国内臨床試験において、中等度及び高度腎機能障害患者の検討例数は少なく、慢性心不全患者を対象とした開発時においても日本人集団におけるeGFRが30mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満の高度腎機能障害患者における検討例数は少なかつた。慢性腎臓病患者を対象とした臨床試験には、スクリーニング時のeGFRが20mL/min/1.73m<sup>2</sup>以上の患者が組み入れられたものの、ベースラインのeGFRが20mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満であった患者は253例にとどまり、これらの患者への投与時の安全性に関する情報は限られている。

実臨床においては腎機能障害患者に対する高頻度の使用も想定されることから、腎機能障害患者への投与時の安全性は重要な不足情報とした。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として、電子添文の「5. 効能又は効果に関する注意」、「8. 重要な基本的注意」、「9.2 腎機能障害患者」及び「16.6 特定の背景を有する患者」に記載し、注意喚起する。

【選択理由】

医療従事者に対し腎機能障害患者への投与時の安全性に関する情報提供を行い、本剤使用における注意喚起並びに適正使用の理解を促すため。

## 肝機能障害患者への投与時の安全性

重要な不足情報とした理由 :

海外の薬物動態試験（1245.13 試験）において、エンパグリフロジン 50 mg 単回投与時に肝機能障害群では正常肝機能群と比べて  $AUC_{0-\infty}$  及び  $C_{max}$  とも高く、それぞれ正常肝機能群で 10800 nM·h 及び 1370 nM、軽度肝機能障害群で 13800 nM·h 及び 1430 nM、中等度肝機能障害群で 16100 nM·h 及び 1660 nM、高度肝機能障害群で 19000 nM·h 及び 1970 nM であり、肝機能障害の重症度が高いほど増加した。

開発時の国内臨床試験において、高度肝機能障害患者の検討はされておらず、実臨床において肝障害患者に対する高頻度の使用が想定されることから、肝機能障害患者への投与時の安全性は重要な不足情報とした。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由 :

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

当該情報に関して、市販後使用実態下での情報を入手し、評価を行い、必要に応じて適切な安全確保措置を行う必要があると考えられるため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由 :

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として、電子添文の「9.3 肝機能障害患者」及び「16.6 特定の背景を有する患者」に外国人の肝機能障害患者のデータを記載し、注意喚起する。

【選択理由】

医療従事者に対し肝機能障害患者への投与時の安全性に関する情報提供を行い、本剤使用における注意喚起並びに適正使用の理解を促すため。

## 1.2 有効性に関する検討事項

該当なし

## 2. 医薬品安全性監視計画の概要

|  |  |
|--|--|
| 通常の医薬品安全性監視活動  |  |
| 通常の医薬品安全性監視活動の概要：<br>副作用、文献・学会情報及び外国措置報告等の収集・確認・分析に基づく安全対策の検討及び実行  |  |
| 追加の医薬品安全性監視活動  |  |
| 特定使用成績調査（慢性腎臓病患者を対象とした長期使用に関する調査）  |  |
| 【安全性検討事項】<br><br>体液量減少に関連する事象<br><br>【目的】<br><br>慢性腎臓病患者を対象に、使用実態下における本剤の長期使用時の安全性及び有効性を確認する。<br><br>【実施計画案】<br><br>調査方法：中央登録方式<br>調査期間：2年9カ月<br>登録期間：1年6カ月<br>観察期間：52週間<br>調査予定症例数：安全性解析対象症例として800例<br><br>【実施計画の根拠】<br><br>追加の医薬品安全性監視活動が必要と考える体液量減少に関連する副作用の発現状況について、本剤の臨床試験（1245-0137 試験）の日本人集団の結果を補完することを目的として、特定使用成績調査を策定した。また、安全性情報と併せて有効性情報（慢性腎臓病の進行及び心血管死）も収集する。中央登録方式にて安全性解析対象症例数として800例を収集する。<br>1245-0137 試験の日本人集団において、エンパグリフロジン群で認められた体液量減少に関連する事象（狭域 sub-BIcMQ）の発現割合は5.1%（15/292例）であった。本調査における体液量減少に関連する事象の真の発現割合を5.1%と仮定した場合、800例の安全性解析対象症例が利用可能であれば、体液量減少に関連する事象の発現割合の推定精度は、95%信頼区間の片側の幅として約1.5%程度と想定される。また、体液量減少に関連する事象の発現に関連するリスク因子としては利尿剤併用が考えられる。1245-0137 試験の日本人集団において、利尿剤併用有の被験者の割合はエンパグリフロジン群で19.5%（57/292例）であった。本調査において、リスク因子「有」の真の発現割合を19.5%，リスク因子「無」の患者集団における体液量減少に関連する事象の真の発現割合を5.1%，リスク因子「有」の「無」に対するオッズ比を2.5と仮定すると、本調査において800例の日本人患者を組み入れた場合、両側有 |  |

意水準 5%でリスク因子「有」と「無」の患者集団における体液量減少に関連する事象の差を検出する検出力は 82%となり 80%を上回る。

【節目となる予定の時期及びその根拠】

- ・登録症例のデータ固定が終わり、最終解析が可能となった時点で、最終報告書を作成する。
- ・安全性定期報告時。安全性情報について包括的に検討するため。

【当該医薬品安全性監視活動の結果に基づいて実施される可能性のある追加の措置及びその開始の決定基準】

節目となる時期に、以下の内容を含めた医薬品リスク管理計画書を見直す。

- ・体液量減少に関連する事象について新たな懸念等が明らかになった場合には、リスク最小化策の変更要否を検討する。
- ・得られた結果を踏まえ、更なる検討が必要と判断される場合には、新たな安全性監視活動の実施要否を検討する。

3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要

該当なし

#### 4. リスク最小化計画の概要

|  |  |
|--|--|
| 通常のリスク最小化活動  |  |
| 通常のリスク最小化活動の概要 :   |  |
| 電子添文による情報提供・注意喚起、患者向医薬品ガイドによる情報提供・注意喚起   |  |
| 追加のリスク最小化活動  |  |
| 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性心不全）の作成と提供   |  |
| 【安全性検討事項】  |  |
| 低血糖、性器感染、尿路感染、体液量減少に関連する事象、多尿・頻尿、ケトン体増加による影響・ケトアシドーシス  |  |
| 【目的】   |  |
| 本剤投与後に発現が予測される副作用の早期検出と適切な診断・重症化の予防、対処のための情報を提供する。また、本剤の投与対象となる慢性心不全患者の適切な選択等、本剤が適正に使用されるための情報を提供する。   |  |
| 【具体的な方法】   |  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>・本剤納入時にMRが配布、説明し、資材の活用を依頼する。</li><li>・企業ホームページ及び医薬品医療機器総合機構ホームページに掲載する。</li></ul>                            |  |
| 【節目となる予定の時期及び実施した結果に基づき採択される可能性がある更なる措置】   |  |
| 安全性定期報告提出時点において、製造販売後に得られた安全性情報に基づき、安全性検討事項の各事象の発現状況を評価する。この結果から、リスク最小化策の更なる措置が必要と判断される場合、又は新たな安全性検討事項が認められる場合は、資材の改訂、配布方法等の実施方法の変更、追加の資材作成等を検討する。 |  |
| 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性腎臓病）の作成と提供   |  |
| 【安全性検討事項】  |  |
| 低血糖、性器感染、尿路感染、体液量減少に関連する事象、多尿・頻尿、ケトン体増加による影響・ケトアシドーシス  |  |
| 【目的】   |  |
| 本剤投与後に発現が予測される副作用の早期検出と適切な診断・重症化の予防、対処のための情報を提供する。また、本剤の投与対象となる慢性腎臓病患者の適切な選択等、本剤が適正に使用されるための情報を提供する。   |  |
| 【具体的な方法】   |  |
| <ul style="list-style-type: none"><li>・本剤納入時にMRが提供、説明し、資材の活用を依頼する。</li><li>・企業ホームページ及び医薬品医療機器総合機構ホームページに掲載する。</li></ul>                            |  |
| 【節目となる予定の時期及び実施した結果に基づき採択される可能性がある更なる措置】   |  |
| 安全性定期報告提出時点において、製造販売後に得られた安全性情報に基づき、安全性検討事項の各事象の発現状況を評価する。この結果から、リスク最小化策の更なる措置が必要と   |  |

|   |  |
|---|--|
|   | <p>判断される場合、又は新たな安全性検討事項が認められる場合は、資材の改訂、配布方法等の実施方法の変更、追加の資材作成等を検討する。</p>  |
| 患者向けの資材（ジャディアンスを服用される患者さんへ）（効能共通）の作成と提供 |  |
|   | <p><b>【安全性検討事項】</b><br/>低血糖、性器感染、尿路感染、体液量減少に関連する事象、多尿・頻尿、ケトン体増加による影響・ケトアシドーシス</p> <p><b>【目的】</b><br/>本剤による副作用の早期発見につながる自覚症状、副作用の回避・対処方法について、患者の確実な理解を促すため。</p> <p><b>【具体的な方法】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・本剤納入時にMRが提供、説明し、患者への説明資材の活用を依頼する。</li> <li>・企業ホームページ及び医薬品医療機器総合機構ホームページに掲載する。</li> </ul> <p><b>【節目となる予定の時期及び実施した結果に基づき採択される可能性がある更なる措置】</b><br/>安全性定期報告提出時点において、製造販売後に得られた安全性情報に基づき、安全性検討事項の各事象の発現状況を評価する。この結果から、リスク最小化策の更なる措置が必要と判断される場合、又は新たな安全性検討事項が認められる場合は、資材の改訂、配布方法等の実施方法の変更、追加の資材作成等を検討する。</p> |

## 5. 医薬品安全性監視計画、有効性に関する調査・試験の計画及びリスク最小化計画の一覧

### 5.1 医薬品安全性監視計画の一覧

| 通常の医薬品安全性監視活動                             |  |                             |      |                 |
|---|--|-----------------------------|------|-----------------|
| 追加の医薬品安全性監視活動                             |  |                             |      |                 |
| 追加の医薬品安全性監視活動の名称                          | 節目となる症例数／目標症例数   | 節目となる予定の時期                  | 実施状況 | 報告書の作成予定日       |
| 市販直後調査(2型糖尿病)                             | 該当せず   | 販売開始後 6 カ月間                 | 終了   | 作成済(2015年10月提出) |
| 市販直後調査(慢性心不全)                             | 該当せず   | 慢性心不全の承認から 6 カ月間            | 終了   | 作成済(2022年7月提出)  |
| 市販直後調査(慢性腎臓病)                             | 該当せず   | 慢性腎臓病の承認から 6 カ月間            | 終了   | 作成済(2024年10月提出) |
| 特定使用成績調査<br>(長期使用に関する調査)<br>(2型糖尿病)       | 3000 例／3000 例(安全性評価対象)3 年間投与の観察期間情報を収集できる症例数                       | 安全性定期報告時。安全性情報について包括的に検討する。 | 終了   | 作成済(2021年11月提出) |
| 特定使用成績調査<br>(高齢者に関する調査)<br>(2型糖尿病)        | 販売開始後 3 カ月間にエンパグリフロジンを服用した高齢者(65 歳以上)を可能な限り全例                      | 安全性定期報告時。安全性情報について包括的に検討する。 | 終了   | 作成済(2017年8月提出)  |
| 2型糖尿病患者を対象としたインスリン製剤併用投与における製造販売後臨床試験     | エンパグリフロジン<br>10 mg: 89 例<br>エンパグリフロジン<br>25 mg: 89 例<br>プラセボ: 89 例 | 安全性定期報告時。試験終了時。             | 終了   | 作成済(2018年8月提出)  |
| 2型糖尿病患者を対象としたGLP-1受容体作動薬併用投与における製造販売後臨床試験 | エンパグリフロジン<br>10 mg: 32 例<br>エンパグリフロジン<br>25 mg: 32 例               | 安全性定期報告時。試験終了時。             | 終了   | 作成済(2018年8月提出)  |
| 高齢2型糖尿病患者を対象とした製造販売後臨床試験                  | エンパグリフロジン<br>10 mg: 64 例<br>プラセボ: 64 例                             | 安全性定期報告時。試験終了時。             | 終了   | 作成済(2023年3月提出)  |
| 特定使用成績調査(慢性心不全患者を対象とした長期)                 | 1000 例(安全性評価対象)  | 安全性定期報告時。調査終了               | 終了   | 作成済(2025年1月提出)  |

|                                   |                |                 |     |          |
|-----------------------------------|----------------|-----------------|-----|----------|
| 使用に関する調査)                         |                | 時。              |     |          |
| 特定使用成績調査（慢性腎臓病患者を対象とした長期使用に関する調査） | 800 例(安全性評価対象) | 安全性定期報告時。調査終了時。 | 実施中 | 調査終了時に報告 |

## 5.2 有効性に関する調査・試験の計画の一覧

| 有効性に関する調査・試験の名称                              | 節目となる症例数／目標症例数   | 節目となる予定の時期 | 実施状況 | 報告書の作成予定日         |
|--|--|------------|------|-------------------|
| 特定使用成績調査<br>(長期使用に関する調査)<br>(2型糖尿病)          | 3000 例／3000 例<br>(安全性評価対象)<br>3 年間投与の観察期間情報を収集できる症例数               | 調査終了時      | 終了   | 作成済（2021年 11 月提出） |
| 特定使用成績調査<br>(高齢者に関する調査)<br>(2型糖尿病)           | 販売開始後 3 カ月間にエンパグリフロジンを服用した高齢者（65 歳以上）を可能な限り全例                      | 調査終了時      | 終了   | 作成済（2017 年 8 月提出） |
| 2 型糖尿病患者を対象としたインスリン製剤併用投与における製造販売後臨床試験       | エンパグリフロジン<br>10 mg: 89 例<br>エンパグリフロジン<br>25 mg: 89 例<br>プラセボ: 89 例 | 試験終了時      | 終了   | 作成済（2018 年 8 月提出） |
| 2 型糖尿病患者を対象とした GLP-1 受容体作動薬併用投与における製造販売後臨床試験 | エンパグリフロジン<br>10 mg: 32 例<br>エンパグリフロジン<br>25 mg: 32 例               | 試験終了時      | 終了   | 作成済（2018 年 8 月提出） |

## 5.3 リスク最小化計画の一覧

|                           |   |                         |
|---------------------------|---|-------------------------|
| 通常のリスク最小化活動               |   |                         |
| 電子添文による情報提供・注意喚起          |   |                         |
| 患者向医薬品ガイドによる情報提供・注意喚起     |   |                         |
| 追加のリスク最小化活動               |   |                         |
| 追加のリスク最小化活動の名称            | 節目となる予定の時期                                    | 実施状況                    |
| 市販直後調査に基づく情報提供<br>(2型糖尿病) | 実施時期：販売開始から 6 カ月間<br>評価、報告の予定時期：調査終了から 2 カ月以内 | 終了(2015 年 10 月 21 日提出済) |

|  |   |                        |
|--|---|------------------------|
| 市販直後調査に基づく情報提供<br>(慢性心不全)                            | 実施時期：慢性心不全の承認から 6 カ月間<br>評価、報告の予定時期：調査終了から 2 カ月以内 | 終了（2022 年 7 月 15 日提出済） |
| 市販直後調査に基づく情報提供<br>(慢性腎臓病)                            | 実施時期：慢性腎臓病の承認から 6 カ月間<br>評価、報告の予定時期：調査終了から 2 カ月以内 | 終了（2024 年 10 月 4 日提出済） |
| 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg・25mg 適正使用のお願い）（2 型糖尿病）の作成と提供 | 安全性定期報告提出時点                                       | 終了                     |
| 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性心不全）の作成と提供       | 安全性定期報告提出時点                                       | 実施中                    |
| 医療従事者向け資材（ジャディアンス錠 10mg 適正使用のお願い）（慢性腎臓病）の作成と提供       | 安全性定期報告提出時点                                       | 実施中                    |
| 患者向けの資材（ジャディアンスを服用される患者さんへ）（効能共通）の作成と提供              | 安全性定期報告提出時点                                       | 実施中                    |