2022年2月改訂(第2版、再審査結果)

貯法: 室温保存 有効期間:3年

選択的DPP-4阻害剤 -2型糖尿病治療剤-アナグリプチン錠 処方箋医薬品 注

承認番号 販売開始 22400AMX01387000 2012年11月

日本標準商品分類番号

873969

# 一錠

SUINY® Tablets

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 重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖尿病 の患者[輸液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の投与は適さない。]
- 2.3 重症感染症、手術前後、重篤な外傷のある患者[インス リンによる血糖管理が望まれるので本剤の投与は適さな

## 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販売名	スイニー錠100mg
有効成分	1錠中アナグリプチン100mg
添加剤	ヒドロキシプロピルセルロース、結晶セルロース、クロスポビドン、フマル酸ステアリルNa、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウを含有する。

## 3.2 製剤の性状

O.E SCHIVILIN				
販う	売名	スイニー錠100mg		
色・	剤形	片面に割線を有する淡黄色のフィルムコーティング釿		
	表	Sc 312		
外形	裏			
	側面			
直	径	8.1mm		
厚	さ	3.4mm		
重	量	155mg		
識別:	コード	Sc312		

## 4. 効能又は効果 2型糖尿病

## 5. 効能又は効果に関連する注意

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

## 6. 用法及び用量

通常、成人にはアナグリプチンとして1回100mgを1日2回朝夕に 経口投与する。なお、効果不十分な場合には、経過を十分に観 察しながら1回量を200mgまで増量することができる。

## 7. 用法及び用量に関連する注意

重度以上の腎機能障害患者では、下表を目安に用量調節するこ と。[9.2.1、16.6.1 参照]

	クレアチニンクリア ランス(mL/分)	血清クレアチニン値 (mg/dL) <sup>注)</sup>	投与量
重度腎機能障害患者 /末期腎不全患者	Ccr<30	男性: Cr>2.4 女性: Cr>2.0	100mg、 1日1回

末期腎不全患者については、血液透析との時間関係は問わない。 注) クレアチニンクリアランスに相当する換算値(年齢60歳、体重 65kg)

## 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。[11.1.3 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2~3カ月投与しても効果が不十分な場合には、より適 切と考えられる治療への変更を考慮すること。
- 8.4 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 参照]
- 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]

- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 重度腎機能障害のある患者又は透析中の末期腎不全の患者 用量調節すること。排泄の遅延により本剤の血中濃度が上 昇する。[7.、16.6.1 参照]

## 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益 性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。 動物実験(ラット)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臨床試験は実施していない。

## 9.8 高齢者

副作用発現に留意し、経過を十分に観察しながら慎重に投与 すること。一般に生理機能が低下している。

## 10. 相互作用

本剤は主に腎臓から未変化体又は代謝物として排泄され、その 排泄には能動的な尿細管分泌の関与が推定される。[16.4、16.5

## 10.2 併用注意(併用に注意すること)

		·_ · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
*	糖尿病用薬	低血糖症状を発現するお	血糖降下作用が増
	スルホニルウレア	それがある。特に、スル	強され、低血糖の
	剤	ホニルウレア剤、速効型	リスクが増加する
	α-グルコシダーゼ	インスリン分泌促進剤又	おそれがある。
	阻害剤	はインスリン製剤と併用	
	ビグアナイド系薬	する場合、低血糖のリス	
	剤	クが増加するため、これ	
	チアゾリジン系薬	らの薬剤の減量を検討す	
	剤	ること。	
	速効型インスリン		
	分泌促進剤		
	GLP-1受容体作動		
	薬		
	SGLT2阻害剤		
	インスリン製剤		
	イメグリミン等		
	[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	血糖降下作用の増強によ	血糖降下作用が増
する薬剤	りさらに血糖が低下する	強されるおそれが
β-遮断薬	おそれがある。血糖値そ	ある。
サリチル酸製剤	の他患者の状態を十分観	
モノアミン酸化酵	察しながら投与するこ	
素阻害薬	と。	
フィブラート系薬		
剤等		
血糖降下作用を減弱	血糖降下作用の減弱によ	血糖降下作用が減
する薬剤	り血糖が上昇するおそれ	弱されるおそれが
アドレナリン	がある。血糖値その他患	ある。
副腎皮質ホルモン	者の状態を十分観察しな	
甲状腺ホルモン等	がら投与すること。	
ジゴキシン	ジゴキシンの血漿中濃度	機序不明
[16.7 参照]	がわずかに増加したとの	
	報告がある。	

#### 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

低血糖があらわれることがある。スルホニルウレア剤との併用で重篤な低血糖症状があらわれ、意識消失を来す例も報告されている。低血糖症状が認められた場合には、糖質を含む食品を摂取するなど適切な処置を行うこと。ただし、 $\alpha$ -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、ブドウ糖を投与すること。[8.1、8.4、9.1.1、10.2、17. 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 急性膵炎(頻度不明)

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

## 11.1.4 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。

## 11.2 その他の副作用

11.2 C 47 10 47 E 17 F 11				
	0.1~5%未満	頻度不明		
消化器	便秘、下痢、胃炎、腹部膨満、腹痛、腹部不			
	快感、血中アミラーゼ上昇、悪心・嘔吐、腸			
	炎、鼓腸、消化性潰瘍、消化不良、胃食道逆			
	流性疾患			
過敏症	発疹、そう痒			
肝臓	ALT上昇、AST上昇、 γ-GTP上昇			
精神神経系	めまい			
血液	貧血、白血球数増加			
その他	便潜血陽性、鼻咽頭炎、浮腫、CK上昇、尿	倦怠感		
	中血陽性、血中尿酸上昇、血中クレアチニン			
	上昇、蜂巣炎、腎嚢胞			

## 13. 過量投与

## 13.1 処置

血液透析治療中の末期腎不全患者にアナグリプチン400mg<sup>注)</sup>を単回経口投与し、投与後に血液透析を実施したとき、投与量の12.6%が透析液中に除去された<sup>1)</sup>(外国人データ)。

注) 本剤の承認された用法及び用量は、通常、アナグリプチンとして1回100mgを1日2回、最大投与量は1回200mgを1日2回である。

## 14. 適用上の注意

## 14.1 薬剤交付時の注意

PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

## 15. その他の注意

## 15.2 非臨床試験に基づく情報

雌雄ラットに本剤200、600、2000mg/kg/日(2000mg/kg/日群の雄は投与71週以降1000mg/kg/日に減量)を104週間反復経口投与したがん原性試験において、2000/1000mg/kg/日群の雄で肝臓の血管肉腫の発生頻度が増加し、2000mg/kg/日群の雌

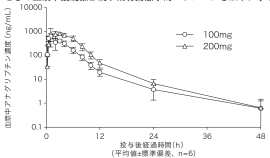
(60例中1例)で同様の血管肉腫が認められた。また、2000/1000mg/kg/日群の雄で膀胱の移行上皮乳頭腫の発生頻度に増加傾向が認められた。ラットに本剤2000又は1000mg/kg/日を反復経口投与したときの曝露量(AUC)は、臨床での最大投与量(1回200mg、1日2回)の200倍以上又は140倍以上であった。なお、マウスを用いたがん原性試験では、腫瘍の発生頻度増加は認められなかった。

#### 16. 薬物動態

## 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 単回投与

健康成人男性(6例)に本剤100又は200mgを空腹時単回経口投与したときの血漿中濃度推移及び薬物動態学的パラメータを以下に示す<sup>2)</sup>。



投与量	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (h)	AUC <sub>0-∞</sub> (ng·h/mL)	t <sub>1/2 a</sub> (h)	t <sub>1/2</sub> β (h)
100mg	$624 \pm 176$	$0.92 \pm 0.20$	$2650 \pm 586$	$2.02 \pm 0.208$	$6.20 \pm 3.11$
200mg	$1040 \pm 291$	$1.8 \pm 1.2$	$5360 \pm 457$	$1.87 \pm 0.296$	$5.75 \pm 1.34$

平均值 ± 標準偏差、n=6

#### 16.1.2 反復投与

健康成人男性(6例)に本剤200mgを1日2回、食直前に7日間反復経口 投与したとき、血漿中濃度は投与2日目には定常状態に達した。投与 7日目におけるCmax及びAUC0-72hの累積係数はそれぞれ0.96及び1.03 であり、蓄積性は認められなかった<sup>3)</sup>。

#### 16.2 吸収

#### 16.2.1 食事の影響

健康成人男性 (11 M) に本剤 100 mg を食後に単回経口投与したとき、 $C_{\text{max}}$  及び  $AUC_{0.24h}$  は空腹時投与と比較してそれぞれ 15% 及び 12% 減少した 4)。

## 16.2.2 吸収率

健康成人男性(6例)に[ $^{14}$ C]アナグリプチン $^{100}$ mgを単回経口投与したとき、総放射能の尿中排泄率から本剤の吸収率は少なくとも $^{73.2\%}$ と見積もられた $^{5)}$ (外国人データ)。

## 16.3 分布

[14C] アナグリプチンを10~100000ng/mLの濃度でヒト血清に添加したとき、たん白結合率は37.1~48.2%であった $^6$  (in vitro)。

## 16.4 代謝

健康成人男性(6例)に[ $^{14}$ C]アナグリプチン $^{100}$ mgを単回経口投与したとき、血漿中及び尿中にはアナグリプチン及びシアノ基が加水分解された不活性代謝物(SKL- $^{12320}$ )が存在した。糞中にはアナグリプチン及びSKL- $^{12320}$ の他に $^{54}$ 0の他に $^{55}$ 0の他に $^{55}$ 0の他に $^{55}$ 0の他に $^{55}$ 0の他に $^{55}$ 1の。 $^{55}$ 1の。 $^{55}$ 100の他に $^{55}$ 1の。 $^{55}$ 100の他に $^{55}$ 10のを解]

アナグリプチンはヒト肝S9による代謝をほとんど受けなかった。アナグリプチンは100  $\mu$  g/mLにおいてCYP1A2、CYP2C8/9、CYP2C19及びCYP3A4に対するわずかな誘導を示したが、 $10 \mu$  g/mLではいずれに対しても誘導を示さなかった。また、アナグリプチンはCYP1A、CYP2A6、CYP2B6、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1及びCYP3A4に対する阻害を示さなかった。アナグリプチンのSKL-12320への代謝においては、DPP-4、コリンエステラーゼ、カルボキシルエステラーゼが関与することが示唆された7 ( $in\ vitro$ )。

## 16.5 排泄

健康成人男性(6例)に本剤100mgを単回経口投与したとき、投与72時間後までのアナグリプチンの尿中排泄率は49.9%であり、投与24時間後までの腎クリアランスは315mL/h/kgであった $^2$ )。

健康成人男性(6例)に本剤200mgを1日2回、7日間反復経口投与したとき、投与216時間後までのアナグリプチンの累積尿中排泄率は54.2%であった<sup>3)</sup>。

健康成人男性(6例)に[14C]アナグリプチン100mgを単回経口投与したとき、総放射能の73.2%が尿中に、25.0%が糞中に排泄された。尿及び糞中に排泄されたアナグリプチンの割合はそれぞれ投与量の46.6%及び4.1%であった5(外国人データ)。[10.参照]

アナグリプチンはヒトP糖たん白及び有機アニオントランスポーター (hOAT1、hOAT3)等の基質であることが示された。また、有機アニオントランスポーター (hOAT3)及び有機カチオントランスポーター (hOCT2)に対する弱い阻害作用が認められた (IC50値:25.2及び33.8  $\mu$  g/mL)8 (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

軽度、中等度、重度腎機能障害患者、血液透析治療中の末期腎不全 患者及び健康成人(各6例)に本剤400mg<sup>注1)</sup>を単回経口投与したとき の、アナグリプチンのCmax、AUC0∞及びt1/2の比(腎機能障害患者/ 健康成人)を以下に示す。腎機能の低下に伴うAUC<sub>0∞</sub>の増加が認め られた1)(外国人データ)。[7.、9.2.1 参照]

	軽度	中等度	重度	末期
Cmax	1.40	1.15	1.25	1.41
Cmax	(0.96~2.03)	$(0.79 \sim 1.68)$	$(0.85 \sim 1.82)$	$(0.97 \sim 2.06)$
AUC₀-∞	1.65	1.76	2.70	3.22
AUC0-∞	(1.22~2.25)	$(1.28 \sim 2.43)$	$(1.99 \sim 3.66)$	$(2.37 \sim 4.38)$
4	0.75	0.71	0.76	0.89
t1/2	(0.50~1.11)	$(0.47 \sim 1.08)$	$(0.51 \sim 1.13)$	(0.60~1.33)

幾何平均値の比(90%信頼区間)

軽度:60 ≤ Ccr < 90 mL/min/1.73 m<sup>2</sup>、中等度:30 ≤ Ccr < 60 mL/min/1.73 m<sup>2</sup>、

重度:15≤Ccr<30mL/min/1.73m<sup>2</sup>

#### 16.6.2 肝機能障害患者

中等度肝機能障害患者(Child-Pugh Class B)及び健康成人(各8例)に 本剤400mg注1)を単回経口投与したとき、アナグリプチンのCmax、 AUC0∞及びt1/2の比(肝機能障害患者/健康成人)はそれぞれ1.07(90% 信頼区間:0.78~1.48)、1.17(0.93~1.47)及び0.71(0.48~1.04)であっ た<sup>9)</sup>(外国人データ)。

## 16.6.3 高齢者

2型糖尿病の高齢者(65歳以上、13例)及び非高齢者(65歳未満、56例) に本剤100mgを1日2回、12週間投与したとき、アナグリプチンの Cmax及びAUC0-2hの比(高齢者/非高齢者)はそれぞれ0.97及び1.05で あった<sup>10)</sup>

#### 16.7 薬物相互作用

10.7 * WILLIAM					
		幾何平均値の比			
64 III :#:		併用投与時/単独投与時			
併用薬	アナグリプチン		[90%信	頼区間]	
投与量	投与量	アナグリ	Jプチン	併月	月薬
		Cmax	AUC0-24h	Cmax	AUC0-24h
ミグリトール11)	100m cr	0.42	0.77	1.14	1.27
50mg	100mg 1日2回、3日間	[0.38~	[0.72~	[1.05~	[1.16~
1日3回、3日間	1日2四、3日间	0.46]	0.82]	1.24]	1.39]
グリベンクラミド12)注2)	400mg注1)	1.01	0.95	1.44	1.07注3)
5mg	1日1回、6日間	[0.91~	[0.93~	[1.26~	[0.98~
単回投与	1日1回, 6日间	1.13]	0.98]	1.64]	1.16]
プロベネシド4)	100	1.54	1.81		
1000mg	100mg 単回投与	[1.23~	[1.65~	-	-
1日2回、4日間	平四亿子	1.93]	1.98]		
ジゴキシン13)注2)	400mg <sup>注1)</sup> 1日1回、5日間			1.49	1.18
0.25mg		-	-	[1.39~	[1.13~
1日1回、定常状態	1日1回、9日间			1.60]	1.23]

メトホルミン塩酸塩14)、ピオグリタゾン15)注2)との薬物間相互作用を検 討した結果、アナグリプチン及び併用薬の薬物動態に影響は認められ なかった。シクロスポリン16)注2)との薬物間相互作用を検討した結果、 アナグリプチンの薬物動態に影響は認められなかった。

注1)本剤の承認された用法及び用量は、通常、アナグリプチンとして1 回100mgを1日2回、最大投与量は1回200mgを1日2回である。

注2)外国人における成績。

注3) グリベンクラミドのAUCについてはAUC<sub>0∞</sub>を用いた。

## 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Ⅱ相試験

食事療法又は食事療法・運動療法で血糖コントロールが不十分な2型 糖尿病患者(358例)を対象に、本剤25、50<sup>注1)</sup>、100、200mg又はプラ セボを1日2回(朝夕食直前)、12週間投与したプラセボ対照二重盲検 比較試験の投与12週間後における結果は下表のとおりであった10)。

注1)本剤の承認された用法及び用量は、通常、アナグリプチンとし 「1回100mgを1日2回、最大投与量は1回200mgを1日2回である

C1回100回度で1日2回、取入权子重は1回200回度で1日2回 Cのる。					
	HbA1c				
投与群	(9	6)			
	投与前からの変化量	プラセボとの差			
プラセボ	$0.10 \pm 0.63$				
ノノゼホ	(n=63)	-			
アナグリプチン25mg	$-0.53 \pm 0.55$	-0.63***			
1日2回	(n=67)	[-0.84~-0.43]			
アナグリプチン50mg	$-0.62 \pm 0.77$	-0.72***			
1日2回	(n=68)	[-0.92~-0.52]			
アナグリプチン100mg	$-0.74 \pm 0.49$	-0.84***			
1日2回	(n=69)	[-1.05~-0.64]			
アナグリプチン200mg	$-0.80 \pm 0.46$	-0.91***			
1日2回	(n=68)	[-1.11~-0.70]			

投与前からの変化量:平均値 = 標準偏差(症例数)、プラセボとの差:点推定 [95%信頼区間]

## \*\*\*: p<0.001(対比検定(閉手順))

副作用発現頻度は、本剤25mg1日2回投与群で6.8%(5/74例)、本剤 50mg1日2回投与群で8.3%(6/72例)、本剤100mg1日2回投与群で 12.5%(9/72例)、本剤200mg1日2回投与群で7.0%(5/71例)であった。 主な副作用は、本剤50mg1日2回投与群で便秘2.8%(2/72例)であった。 なお、低血糖症は本剤50mg1日2回投与群で1.4%(1/72例)、本剤 100mg1日2回投与群で1.4%(1/72例)であった。[11.1.1 参照]

#### 17.1.2 国内第Ⅱ/Ⅲ相試験

食事療法又は食事療法・運動療法で血糖コントロールが不十分な2型 糖尿病患者(244例)を対象に、本剤100又は200mgを1日2回(朝夕食 前)、ボグリボース0.2mgを1日3回(食直前、参考対照)、又はプラセ ボを12週間投与したプラセボ及び実薬対照二重盲検比較試験の最終 評価時における結果は下表のとおりであった<sup>17)</sup>。

可 画的 (こも) (る 和 木は 1 3(*) こもう り こめ うた 一。						
	HbA1c		食後2時間血糖値		空腹時血糖值	
投与群	(%)		(mg/dL)		(mg/dL)	
1又一子4十	投与前から	プラセボ	投与前から	プラセボ	投与前から	プラセボ
	の変化量	との差	の変化量	との差	の変化量	との差
プラセボ	$0.06 \pm 0.58$		$-5.8 \pm 37.3$		$-1.6 \pm 40.6$	
ノンセホ	(n=58)	-	(n=54)	-	(n=58)	-
アナグリプチン	$-0.65 \pm 0.49$	-0.71***	-38.4 ± 39.3	-32.6***	-16.1 ± 18.2	-14.5**
100mg	(n=63)	[-0.91~	(n=62)	[-50.0~	(n=63)	[-25.8~
1日2回	(11-03)	-0.52]	(11-02)	-15.1]	(11-03)	-3.3]
アナグリプチン -0.74 ± 0.54	-0.80***	-37.5 ± 42.5	-31.7***	-21.5 ± 23.0	-19.8***	
200mg	(n=58)	[-1.00~	(n=55)	[-49.6~	(n=57)	[-31.4~
1日2回	(11-36)	-0.61]	(11-33)	-13.8]	(11-57)	-8.3]

投与前からの変化量:平均値 = 標準偏差(症例数)、プラセボとの差:点推定 [95%信頼区間]

\*\*: p<0.01、\*\*\*: p<0.001(HbA1c:対比検定(閉手順)、血糖値: Dunnett型 多重比較)

> 参考対照であるボグリボース群については、最終評価時における HbA1cの投与前からの変化量は-0.32 ± 0.37%(平均値 ± 標準偏差、 n=65)であった。本剤100mg、1日2回及び200mg、1日2回投与群にお けるHbA1c変化量のボグリボース群との差はそれぞれ-0.33%(95%信 頼区間:-0.49~-0.17%)及び-0.42%(-0.59~-0.25%)であった。

> 副作用発現頻度は、本剤100mg1日2回投与群が25.4%(16/63例)、本 剤200mg1日2回投与群が24.1%(14/58例)であった。主な副作用は、 本剤100mg1日2回投与群で下痢、鼓腸、AST増加、血中尿酸増加、 便潜血陽性がいずれも3.2%(2/63例)、本剤200mg1日2回投与群で下 痢5.2%(3/58例)、便潜血陽性5.2%(3/58例)、低血糖症3.4%(2/58例) であった。[11.1.1 参照]

#### 17.1.3 国内第Ⅲ相試験(単剤療法)

食事療法又は食事療法・運動療法で血糖コントロールが不十分な2型 糖尿病患者(151例)を対象に、本剤100mgを1日2回(朝夕食前又は食 後)、52週間投与した非盲検試験の結果を以下に示す<sup>18)</sup>。なお、効果 不十分な場合、治療期16週以降で本剤200mg、1日2回に増量した。 治療期12週までの最終評価時におけるHbA1c変化量は、食前投与群 -0.62±0.67%(平均値±標準偏差、n=80)、食後投与群-0.55±0.56% (n=70)、全例- $0.59\pm0.62\%$ (いずれもp<0.001、1標本t検定)であり、 食前投与群と食後投与群の変化量は同程度であった。また、治療期 52週(最終評価時)におけるHbA1c変化量は、食前投与群-0.66±0.85% (n=80)、食後投与群- $0.58\pm0.82\%(n=70)$ 、全例- $0.62\pm0.84\%$ であった。 副作用発現頻度は、食前投与群が23.5%(19/81例)、食後投与群が 15.7% (11/70例) であった。主な副作用は、便秘3.3% (5/151例)、胃炎 2.6% (4/151例) であった。なお、低血糖症は0.7% (1/151例) であった。 [11.1.1 参照]

## 17.1.4 国内第Ⅲ相試験(併用療法)

#### (1) $\alpha$ -グルコシダーゼ阻害剤、ビグアナイド系薬剤、スルホニルウレア 剤、チアゾリジン系薬剤との併用試験

食事療法又は食事療法・運動療法に加えて、経口血糖降下剤(α-グ ルコシダーゼ阻害剤、ビグアナイド系薬剤、スルホニルウレア剤又 はチアゾリジン系薬剤)による治療で血糖コントロールが不十分な2 型糖尿病患者(それぞれ94例、105例、136例、102例)を対象に、本剤 100mg又はプラセボを1日2回(朝夕食前)、12週間併用投与したプラ セボ対照二重盲検比較試験の最終評価時における結果は下表のとお りであった19),20)。

1) Ca) 57 (210/20%)				
HbA1c				
投与群	(%)			
	投与前からの変化量	群間差		
α-グルコシダーゼ阻害剤	併用試験			
α-グルコシダーゼ阻害剤	$0.12 \pm 0.57$			
単独投与	(n=32)	-0.94***		
アナグリプチン	$-0.81 \pm 0.57$	[-1.18~-0.69]		
併用投与	(n=62)			
ビグアナイド系薬剤併用	試験			
ビグアナイド系薬剤	$0.45 \pm 0.91$			
単独投与	(n=36)	-1.06***		
アナグリプチン	$-0.60 \pm 0.68$	[-1.37~-0.74]		
併用投与	(n=69)			
スルホニルウレア剤併用	試験			
スルホニルウレア剤	$0.24 \pm 0.58$			
単独投与	(n=45)	-0.76***		
アナグリプチン	$-0.52 \pm 0.47$	[-0.95~-0.58]		
併用投与	(n=90)			
チアゾリジン系薬剤併用	試験			
チアゾリジン系薬剤	$0.32 \pm 0.67$			
単独投与	(n=31)	-0.83***		
アナグリプチン	$-0.51 \pm 0.68$	[-1.12~-0.54]		
併用投与	(n=71)			

投与前からの変化量:平均値 ± 標準偏差(症例数)、群間差:点推定[95%信頼 区間]

\*\*\*: p<0.001(2標本t検定)

二重盲検比較試験に引き続き、各群の経口血糖降下剤と本剤100mg、 1日2回を併用して40週間投与した非盲検試験の結果を以下に示す。 なお、効果不十分な場合、治療期28週以降で本剤200mg、1日2回に 増量した。

治療期52週(最終評価時)におけるHbA1c変化量は、 a-グルコシダー ゼ阻害剤併用-0.86±0.82%(平均値±標準偏差、n=62)、ビグアナイ ド系薬剤併用-0.49 ± 1.15% (n=69)、スルホニルウレア剤併用-0.25 ± 0.76%(n=90)、チアゾリジン系薬剤併用-0.73±0.78%(n=71)であった。 治療期(52週)における副作用発現頻度は、α-グルコシダーゼ阻害剤 との併用試験で23.4%(22/94例)、ビグアナイド系薬剤との併用試験 で24.0%(25/104例)、スルホニルウレア剤との併用試験で31.9% (43/135例)、チアゾリジン系薬剤との併用試験で22.5% (23/102例) で あった。主な副作用は、α-グルコシダーゼ阻害剤との併用試験でへ モグロビン減少4.3%(4/94例)、ヘマトクリット減少3.2%(3/94例)、 便秘、鼻咽頭炎、赤血球数減少がいずれも2.1%(2/94例)、ビグアナ イド系薬剤との併用試験で便潜血陽性4.8%(5/104例)、ALT増加 3.8%(4/104例)、AST増加、血中アミラーゼ増加、便秘がいずれも 2.9%(3/104例)、スルホニルウレア剤との併用試験で低血糖症7.4% (10/135例)、便秘5.2%(7/135例)、ALT增加4.4%(6/135例)、便潜血 陽性3.7%(5/135例)、γ-GTP増加2.2%(3/135例)、チアゾリジン系薬 剤との併用試験で低血糖症2.9%(3/102例)、腹部膨満、便秘がいずれ も2.0%(2/102例)であった。なお、低血糖症は  $\alpha$  -グルコシダーゼ阻 害剤との併用試験で1.1%(1/94例)、ビグアナイド系薬剤との併用試 験で1.0%(1/104例)であった。[11.1.1 参照]

## (2) 速効型インスリン分泌促進剤との併用試験

食事療法又は食事療法・運動療法に加えて、速効型インスリン分泌 促進剤による治療で血糖コントロールが不十分な2型糖尿病患者(63 例)を対象に、本剤100mgを1日2回(朝夕食前)、52週間併用投与した 非盲検試験の結果を以下に示す<sup>21)</sup>。なお、効果不十分な場合、治療 期28週以降で本剤200mg、1日2回に増量した。

治療期52週までの最終評価時におけるHbAlc変化量は、 $-0.87 \pm 0.71\%$  (平均値  $\pm$  標準偏差、n=63) であった。

副作用発現頻度は27.0%(17/63例)であった。主な副作用は、低血糖症9.5%(6/63例)、下痢3.2%(2/63例)であった。[11.1.1 参照]

#### (3) インスリン製剤との併用試験

食事療法又は食事療法・運動療法に加えて、インスリン製剤による 治療注<sup>2</sup>注<sup>3</sup>)で血糖コントロールが不十分な2型糖尿病患者(123例)を 対象に、本剤100mg又はプラセボを1日2回(朝夕食前)、12週間併用 投与したプラセボ対照二重盲検比較試験の最終評価時における結果 は下表のとおりであった<sup>22</sup>)。

投与群	HbA1c (%)	
	投与前からの変化量	群間差
インスリン製剤	$0.11 \pm 0.70$	
単独投与注3)	(n=60)	-0.82注4)***
アナグリプチン	$-0.71 \pm 0.63$	[-1.06~-0.58]
併用投与注3)	(n=61)	

投与前からの変化量:平均値±標準偏差(症例数)、群間差:点推定[95%信頼 区間]

注2) 持効型又は混合型の製剤単独、あるいは速効型(超速効型含む)と持効型 の製剤併用等

注3) 基礎治療として  $\alpha$  - グルコシダーゼ阻害剤又はビグアナイド系薬剤を併用 する症例を含む

注4) 併用する経口血糖降下薬の有無及び種類で調整した変化量の差 \*\*\*: p<0.001(分散分析)

二重盲検比較試験に引き続き、インスリン製剤と本剤100mg、1日2 回を併用して40週間投与した非盲検試験の結果を以下に示す。なお、 効果不十分な場合、治療期28週以降で本剤200mg、1日2回に増量した。 治療期52週(最終評価時)におけるHbA1c変化量は-0.72±0.64%(平均 値±標準偏差、n=61)であった。

治療期 (52週) における副作用発現頻度は55.8% (67/120例) であった。 主な副作用は、低血糖症44.2% (53/120例)、便秘5.0% (6/120例)、腹 部膨満2.5% (3/120例) であった。 [11.1.1 参照]

## 18. 薬効薬理

## 18.1 作用機序

ア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。インクレチンであるグルカゴン様ペプチド-1(GLP-1)及びグルコース依存性インスリン分泌刺激ポリペプチド(GIP)はグルコース依存的なインスリン分泌促進作用等を有するが23)、DPP-4により分解されて活性を失う24)。アナグリプチンはDPP-4の阻害によって内因性インクレチンの分解を抑制し、その作用を高めることで血糖コントロールを改善する。

## 18.2 DPP-4阻害作用

ヒトDPP-4(組換え体、血漿及びCaco-2細胞由来)の活性を選択的に阻害する(IC50値: 3.3、5.4及び3.5nmol/L)<sup>25)</sup>(in vitro)。

## 18.3 インクレチンに対する作用

2型糖尿病患者(成人男性)において、アナグリプチン100mgを1日2回、3日間反復経口投与したところ、血漿中のDPP-4活性を阻害し、食後の活性型GLP-1及びGIP濃度を増加させた $^{14}$ 。

#### 18.4 耐糖能及び糖代謝改善作用

18.4.1 成人2型糖尿病患者において、アナグリプチン100mgを1日2回、12週間反復経口投与したところ、空腹時血糖値及び食後血糖値を低下させた<sup>10</sup>。

**18.4.2** 肥満・インスリン抵抗性動物 (Zucker fatty ラット)  $^{26}$  及び非肥満・糖尿病動物 (GK ラット)  $^{27}$  において、アナグリプチンは単回経口投与により糖負荷後の血漿インスリン濃度を増加させ、血糖値上昇を抑制した。

#### 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:アナグリプチン(Anagliptin)

化学名: N-[2-(|2-[(2S)-2-Cyanopyrrolidin-1-yl]-2-oxoethyl|amino)-2-

methylpropyl]-2-methylpyrazolo[1,5-a]pyrimidine-6-carboxamide

分子式: C<sub>19</sub>H<sub>25</sub>N<sub>7</sub>O<sub>2</sub> 分子量: 383 45

性状:本品は白色~淡黄色の結晶又は結晶性の粉末である。

本品は水に極めて溶けやすく、アセトニトリル又はメタノール に溶けやすく、エタノール(99.5)にやや溶けやすく、2-プロパ ノールに溶けにくく、ヘキサンに極めて溶けにくい。

#### 構造式:

融 点:117~119℃

**分配係数**: 0.46(1-オクタノール/水)

#### 22. 包装

100錠(PTP10錠×10)、140錠(PTP14錠×10)、 500錠(PTP10錠×50)、500錠(バラ、乾燥剤入り)

#### 23. 主要文献

- 1) 社内資料: 腎機能障害患者における薬物動態(承認年月日: 2012年9月28日、CTD 2.7.6.3.6)
- 2) 社内資料:健康成人における薬物動態:単回投与試験(承認年月日:2012年9月28日、CTD 27.6.3.1)
- 3) 社内資料:健康成人における薬物動態:反復投与試験(承認年月日:2012年9月28日、CTD 2.7.6.3.2)
- 4) 社内資料:健康成人における薬物動態に及ぼす食事の影響及びプロベネシドとの薬物相互作用(承認年月日:2012年9月28日、CTD 2.7.6.1.1及びCTD2.7.6.3.7)
- 5) 社内資料: 健康成人におけるマスバランス(承認年月日: 2012年9月28日、 CTD 2.7.6.3.3)
- 6) 社内資料:非臨床試験-薬物動態試験:分布(承認年月日:2012年9月28日、 CTD 2.6.4.4)
- 7) 社内資料:非臨床試験-薬物動態試験:代謝(承認年月日:2012年9月28日、 CTD 2.6.4.5及びCTD 2.6.4.7.1)
- 8) 社内資料: 非臨床試験-薬物動態試験: 排泄(承認年月日: 2012年9月28日、 CTD 2.6.4.6、CTD 2.6.4.7.2及びCTD 2.6.4.7.3)
- 9) 社内資料: 肝機能障害患者における薬物動態(承認年月日: 2012年9月28 日、CTD 27635)
- 10) 社内資料: 第 II 相試験(承認年月日: 2012年9月28日、CTD 2.7.6.5.1及び CTD 2.7.2.3.2.5)
- 11) 社内資料: ミグリトールとの薬物相互作用(承認年月日: 2012年9月28日、 CTD 2.7.6.3.8)
- 12) 社内資料: グリベンクラミドとの薬物相互作用(承認年月日:2012年9月 28日、CTD 2.7.6.3.12)
- 13) 社内資料: ジゴキシンとの薬物相互作用(承認年月日: 2012年9月28日、 CTD 2.7.6.3.10)
- 14) 社内資料:メトホルミンとの薬物相互作用(承認年月日:2012年9月28日、 CTD 2.7.6.3.9)
- 15) 社内資料: ピオグリタゾンとの薬物相互作用(承認年月日: 2012年9月28日、CTD 2.7.6.3.13)
- 16) 社内資料:シクロスポリンとの薬物相互作用(承認年月日:2012年9月28日、CTD 2.7.6.3.11)
- 17) 社内資料: 第Ⅱ/Ⅲ相試験 単独療法(承認年月日: 2012年9月28日、CTD 2.7.6.5.2)
- 18) 社内資料:第Ⅲ相試験 単独療法長期投与(承認年月日:2012年9月28日、 CTD 2.7.6.5.3)
- 19) 社内資料: a グルコシダーゼ阻害剤又はチアゾリジン系薬剤併用試験(承認年月日:2012年9月28日、CTD 2.7.6.5.4)
- 20) 社内資料: スルホニルウレア剤又はビグアナイド系薬剤併用試験(承認年月日: 2012年9月28日、CTD 2.7.6.5.5)
- 21) 社内資料: 速効型インスリン分泌促進剤併用試験(承認年月日: 2015年12月21日、CTD 2.7.6.5.7)
- 22) 社内資料:インスリン製剤併用試験(承認年月日:2015年12月21日、CTD 2.7.6.5.1)
- 23) Drucker DJ, et al. : Lancet. 2006 ; 368(9548):1696-1705
- 24) Vilsbøll T, et al.: J Clin Endocrinol Metab. 2003; 88(1): 220-224
- 25) 社内資料: DPP-4に対する阻害作用の検討(承認年月日: 2012年9月28日、 CTD 2.6.2.2.1)

- 26) 社内資料:Zucker fattyラットにおける耐糖能改善作用の検討(承認年月日:2012年9月28日、CTD 2.6.2.2.9) 27) 社内資料:GKラットにおける耐糖能改善作用の検討(承認年月日:2012年9月28日、CTD 2.6.2.2.10)

24. 文献請求先及び問い合わせ先 株式会社三和化学研究所 コンタクトセンター 〒461-8631 名古屋市東区東外堀町35番地 TEL 0120-19-8130 FAX(052)950-1305

## 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

