日本標準商品分類番号 873969

	配合錠AP	配合錠BP	
承認番号	23000AMX00806000	23000AMX00807000	
販売開始	始 2018年11月		

貯法:室温保存 有効期間:36カ月

選択的SGLT2阻害薬/胆汁排泄型選択的DPP-4阻害薬配合剤

-2型糖尿病治療剤-

エンパグリフロジン/リナグリプチン配合錠 処方箋医薬品注

トラティアンス®配合錠AP



Tradiance® Combination Tablets AP-BP

B=登録商標

トラディアンス®配合錠BP

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 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	トラディアンス配合錠AP	トラディアンス配合錠BP
	1錠中エンパグリフロジ	1錠中エンパグリフロジ
有効成分	ン10mg、リナグリプチン	ン25mg、リナグリプチン
	5mg	5mg
	D-マンニトール、部分ア	D-マンニトール、部分ア
	ルファー化デンプン、ト	ルファー化デンプン、ト
	ウモロコシデンプン、コ	ウモロコシデンプン、コ
	ポリビドン、クロスポビ	ポリビドン、クロスポビ
添加剤	ドン、タルク、ステアリ	ドン、タルク、ステアリ
	ン酸マグネシウム、ヒプ	ン酸マグネシウム、ヒプ
	ロメロース、酸化チタン、	ロメロース、酸化チタン、
	マクロゴール6000EP、黄	マクロゴール6000EP、
	色三二酸化鉄	三二酸化鉄

3.2 製剤の性状

販	売	名	トラディアンス配合錠AP	トラディアンス配合錠BP
剤	剤 形		淡黄色のフィルムコート	
Hi		ハシ	錠	錠
外		形		(ili) (25/5) —
垂		線	約8.1mm	約8.1mm
厚		さ	約3.2mm	約3.2mm
重		さ	約185mg	約185mg
識別	リコー	- F	10/5	<u>25/5</u>

4. 効能又は効果

2型糖尿病

ただし、エンパグリフロジン及びリナグリプチンの併用による 治療が適切と判断される場合に限る。

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 本剤を2型糖尿病治療の第一選択薬として用いないこと。
- 5.2 トラディアンス配合錠AP(エンパグリフロジン/リナグリプ チンとして10mg/5mg)については、原則として以下の場合に 使用を検討すること。
 - ・既にエンパグリフロジン10mg及びリナグリプチン5mgを併 用し状態が安定している場合
 - ・エンパグリフロジン10mgの単剤治療により効果不十分な場合
 - ・リナグリプチン5mgの単剤治療により効果不十分な場合

- 5.3 トラディアンス配合錠BP(エンパグリフロジン/リナグリブ チンとして25mg/5mg)については、原則として以下の場合に 使用を検討すること。なお、特にエンパグリフロジン10mg及 びリナグリプチン5mgの治療により効果不十分な場合に投与す る際は、経過を十分に観察すること。
 - ・既にエンパグリフロジン25mg及びリナグリプチン5mgを併 用し状態が安定している場合
 - ・エンパグリフロジン10mg及びリナグリプチン5mgの治療に より効果不十分な場合
 - ・エンパグリフロジン25mgの単剤治療により効果不十分な場合
- 5.4 本剤は2型糖尿病と診断された患者に対してのみ使用し、1型 糖尿病の患者には投与をしないこと。
- 5.5 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。
- 5.6 高度腎機能障害患者又は透析中の末期腎不全患者ではエン パグリフロジンの効果が期待できないため、投与しないこと。 [8.3、9.2.1、16.6.1参照]
- 5.7 中等度腎機能障害患者ではエンパグリフロジンの効果が十分 に得られない可能性があるので投与の必要性を慎重に判断する こと。[8.3、9.2.2、16.6.1参照]
- 5.8 本剤投与中において、本剤の投与がエンパグリフロジン及び リナグリプチンの各単剤の併用よりも適切であるか慎重に判断 すること。

6. 用法及び用量

通常、成人には1日1回1錠(エンパグリフロジン/リナグリプチ ンとして10mg/5mg又は25mg/5mg)を朝食前又は朝食後に経口 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 本剤投与中は、血糖を定期的に検査し、薬剤の効果を確かめ、 本剤を3カ月投与しても効果が不十分な場合には他の治療法へ の変更を考慮すること。
- 8.3 エンパグリフロジン投与により、血清クレアチニンの上昇又 はeGFRの低下がみられることがあるので、腎機能を定期的に 検査すること。腎機能障害患者においては経過を十分に観察し、 継続的にeGFRが45mL/min/1.73m²未満に低下した場合は投与 の中止を検討すること。[5.6、5.7、9.2.1、9.2.2参照]
- 8.4 エンパグリフロジン投与により、尿路感染及び性器感染を起 こし、腎盂腎炎、外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎(フルニエ 壊疽)、敗血症等の重篤な感染症に至ることがある。十分な観 察を行うなど尿路感染及び性器感染の発症に注意し、発症した 場合には適切な処置を行うとともに、状態に応じて休薬等を考 慮すること。尿路感染及び性器感染の症状及びその対処方法に ついて患者に説明すること。[9.1.3、11.1.4参照]

- 8.5 エンパグリフロジンの利尿作用により多尿・頻尿がみられることがある。また、体液量が減少することがあるので、適度な水分補給を行うよう指導し、観察を十分行うこと。脱水、血圧低下等の異常が認められた場合は、休薬や補液等の適切な処置を行うこと。特に体液量減少を起こしやすい患者(高齢者、腎機能障害患者、利尿薬併用患者等)においては、脱水や糖尿病性ケトアシドーシス、高浸透圧高血糖症候群、脳梗塞を含む血栓・塞栓症等の発現に注意すること。[9.1.2、9.2.2、9.8、10.2、11.1、2参照]
- *8.6 エンパグリフロジンの作用機序である尿中グルコース排泄促進作用により、血糖コントロールが良好であっても脂肪酸代謝が亢進し、ケトーシスがあらわれ、ケトアシドーシスに至ることがある。
 - 8.6.1 著しい血糖の上昇を伴わない場合があるため、以下の点に 留意すること。
 - (1)悪心・嘔吐、食欲減退、腹痛、過度な口渇、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、血中又は尿中ケトン 体測定を含む検査を実施すること。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。
 - (2) 特に、インスリン分泌能の低下、インスリン製剤の減量や中止、 過度な糖質摂取制限、食事摂取不良、感染症、脱水を伴う場合に はケトアシドーシスを発現しやすいので、観察を十分に行うこと。
 - (3) 患者に対し、以下の点を指導すること。
 - ・ケトアシドーシスの症状(悪心・嘔吐、食欲減退、腹痛、過度な口渇、倦怠感、呼吸困難、意識障害等)。
 - ・ケトアシドーシスの症状が認められた場合には直ちに医療機 関を受診すること。
 - ・血糖値が高値でなくともケトアシドーシスが発現しうること。
 - 8.6.2 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ため、必要に 応じて尿糖を測定するなど観察を十分に行うこと。 [11.1.3参照]
 - 8.7 リナグリプチン投与により、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。[11.1.9参照]
 - 8.8 エンパグリフロジンは、尿中グルコース排泄促進作用を有する。 排尿困難、無尿、乏尿あるいは尿閉の症状を呈する患者におい ては、その治療を優先するとともに他剤での治療を考慮すること。
 - 8.9 エンパグリフロジン投与による体重減少が報告されているため、過度の体重減少に注意すること。
 - 8.10 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は注意すること。 [11 1 1 参昭]
 - 8.11 本剤と他の糖尿病用薬の併用における安全性は検討されて いない。
 - 8.12 リナグリプチンと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 脱水を起こしやすい患者(血糖コントロールが極めて不良 の患者、高齢者、利尿剤併用患者等)

エンパグリフロジンの利尿作用により脱水を起こすおそれがある。[8.5, 10.2, 11.1.2参照]

9.1.3 尿路感染、性器感染のある患者

症状を悪化させるおそれがある。[8.4、11.1.4参照]

- **9.1.4 腹部手術の既往又は腸閉塞の既往のある患者** 腸閉塞を起こすおそれがある。[11.1.5参照]
- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 高度腎機能障害患者又は透析中の末期腎不全患者

投与しないこと。エンパグリフロジンの効果が期待できない。 [5.6、8.3、16.6.1参照]

9.2.2 中等度腎機能障害患者

投与の必要性を慎重に判断すること。エンパグリフロジンの効果が十分に得られない可能性がある。[5.7、8.3、8.5、16.6.1参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 高度肝機能障害患者

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。 [16.6.2参照]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、本剤を投与せず、インスリン製剤等を使用すること。エンパグリフロジンの動物実験(ラット)で、ヒトの妊娠中期及び後期にあたる幼若動物への曝露により、腎盂及び尿細管の拡張が報告されている。また、動物実験(ラット)で胎児への移行が報告されている。リナグリプチンの動物実験(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

授乳しないことが望ましい。エンパグリフロジン及びリナグリプ チンの動物実験(ラット)で、乳汁中への移行が報告されている。

97 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

一般に生理機能が低下し、脱水症状(口渇等)の認知が遅れるおそれがある。[8.5、11.1.2参照]

9.8.1 75歳以上の高齢者

エンパグリフロジンの国内外の臨床試験の併合解析において、75歳以上の患者では75歳未満の患者と比較し、エンパグリフロジン25mg群で体液量減少の有害事象の発現割合が高かった。[8.5参照]

10. 相互作用

エンパグリフロジン

投与後血漿中には主に未変化体として存在する¹⁾が、一部は UGT2B7、UGT1A3、UGT1A8及びUGT1A9によるグルクロン 酸抱合により代謝される²⁾。[16.4.1、16.4.2参照]

リナグリプチン

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。[16.5.5参照]

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	低血糖が起こるおそ	血糖降下作用が増
スルホニルウレア剤	れがある。特に、ス	強される。
速効型インスリン分	ルホニルウレア剤又	
泌促進薬	はインスリン製剤と	
α-グルコシダーゼ	併用する場合にはス	
阻害薬	ルホニルウレア剤又	
ビグアナイド系薬剤	はインスリン製剤の	
チアゾリジン系薬剤	減量を検討すること。	
GLP-1受容体作動薬		
インスリン製剤等		
[11.1.1参照]		
血糖降下作用を増強す	血糖値その他患者の	血糖降下作用が増
る薬剤	状態を十分観察しな	強される。
β 遮断薬	がら投与すること。	
サリチル酸剤		
モノアミン酸化酵素		
阻害剤等		
リトナビル		リナグリプチン
[16.7.4参照]		の代謝酵素であ
		るCYP3A4阻 害 及
		び排泄に関与する
		P-gp阻害作用によ
		る。
血糖降下作用を減弱す	血糖値その他患者の	血糖降下作用が減
る薬剤	状態を十分観察しな	弱される。
アドレナリン	がら投与すること。	
副腎皮質ホルモン		
甲状腺ホルモン等		
リファンピシン		リナグリプチン
[16.7.4参照]		の代謝酵素であ
		るCYP3A4誘 導 及
		び排泄に関与する
		P-gp誘導による。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
利尿薬	必要に応じ利尿薬の	エンパグリフロジ
チアジド系薬剤	用量を調整するなど	ン:利尿作用が増
ループ利尿薬等	注意すること。	強されるおそれが
[8.5、9.1.2、11.1.2参照]		ある。
リチウム製剤	リチウムの作用が減	リチウムの腎排泄
炭酸リチウム	弱されるおそれがあ	を促進することに
	る。	より、血清リチウ
		ム濃度が低下する
		可能性がある。

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(0.5%)

低血糖があらわれることがある。他のDPP-4阻害剤で、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とし、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。 [8.1、8.10、9.1.1、10.2、17.1.1、17.1.2参照]

11.1.2 脱水(頻度不明)

口渇、多尿、頻尿、血圧低下等の症状があらわれ脱水が疑われ る場合には、休薬や補液等の適切な処置を行うこと。脱水に引 き続き脳梗塞を含む血栓・塞栓症等を発現した例が報告されて いる。[8.5、9.1.2、9.8、10.2参照]

11.1.3 ケトアシドーシス(頻度不明)

ケトアシドーシス(糖尿病性ケトアシドーシスを含む)があらわ れることがある。[8.6参照]

11.1.4 腎盂腎炎(頻度不明)、外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎 (フルニエ壊疽) (頻度不明)、敗血症(頻度不明)

腎盂腎炎、外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎(フルニエ壊疽)が あらわれ、敗血症(敗血症性ショックを含む)に至ることがある。 [8.4、9.1.3参照]

11.1.5 腸閉塞(頻度不明)

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。[9.1.4参照]

11.1.6 肝機能障害(0.2%)

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。

11.1.7 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。

11.1.8 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。

11.1.9 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。[8.7参照]

11.2 その他の副作用

	1%以上	0.2~1%未満	頻度不明
過敏症			血管浮腫、じ
			ん麻疹、気管
			支収縮
感染症	尿路感染、膀胱炎、		
	性器感染(外陰部腟		
	炎、外陰部腟カン		
	ジダ症、亀頭炎等)		
代謝及び栄養障	脂質異常症	体液量減少	
害			
血液及びリンパ			血液濃縮
系障害			
神経障害			めまい、味覚
			異常
呼吸器、胸郭及			鼻咽頭炎、咳
び縦隔障害			嗽
胃腸障害	便秘	鼓腸	腹部膨満、胃
			腸炎、口内炎

	1%以上	0.2~1%未満	頻度不明
皮膚及び皮下組		発疹	そう痒症
織障害			
腎及び尿路障害	頻尿	多尿	尿量増加、排
			尿困難
生殖系障害		外陰腟そう痒	陰部そう痒症
		症	
一般・全身障害		口渇	空腹感、浮腫
臨床検査	血中ケトン体陽性、	体重減少、血	体重増加、糸
	膵酵素(血中アミラ	中クレアチニ	球体濾過量
	ーゼ、リパーゼ)増	ン上昇	減少、ヘマト
	加、尿中ケトン体		クリット上昇
	陽性		

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

エンパグリフロジンの作用機序により、本剤服用中は尿糖陽性、 血清1,5-AG(1,5-アンヒドログルシトール)低値を示す。尿糖 及び血清1,5-AGの検査結果は、血糖コントロールの参考とは ならないので注意すること。

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。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

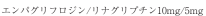
- 15.2.1 エンパグリフロジンの雌雄マウスを用いた2年間反復 投与がん原性試験(100、300及び1000mg/kg/目)において、 1000mg/kg/日の雄で腎腫瘍の発生頻度の増加が認められた。
- 15.2.2 雌雄ラットを用いたエンパグリフロジンの2年間反復投与 がん原性試験(100、300及び700mg/kg/日)において、300mg/ kg/日以上の雄で精巣に間細胞腫、700mg/kg/日の雄で腸間膜 リンパ節の血管腫の発生頻度の増加が認められた。
- **15.2.3** マウスにエンパグリフロジン1000mg/kg/日(雄)及びラッ トにエンパグリフロジン300mg/kg/日(雄)を反復経口投与した ときの曝露量(AUC_{0-24h})は、エンパグリフロジンの最大臨床推 奨用量(1日1回25mg)のそれぞれ約33倍及び約19倍であった。

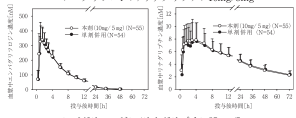
16. 薬物動態

16.1 加中濃度

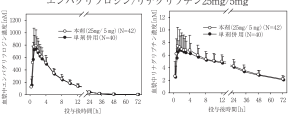
16.1.1 単回投与

健康成人を対象として、本剤又は単剤併用をクロスオーバー法により 空腹時単回経口投与した。本剤(エンパグリフロジン/リナグリプチン 10mg/5mg)と単剤併用(エンパグリフロジン10mgとリナグリプチン 5mg)投与後(56例)、並びに本剤(エンパグリフロジン/リナグリプチ ン25mg/5mg)と単剤併用(エンパグリフロジン25mgとリナグリプチン 5mg) 投与後(42例) の血漿中濃度推移データを図1に、薬物動態パラメ ータを表1に示す。本剤の血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータは、 単剤併用時と類似しており、生物学的同等性の基準を満たす製剤であ ることが確認されている。3),4)(外国人データ)





エンパグリフロジン/リナグリプチン25mg/5mg



健康成人に空腹時単回経口投与後の平均血漿中濃度推移(算術平 均值+標準偏差)

表1 健康成人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	エンパグ!	リフロジン	リナグリ	Jプチン
[単位]	本剤	単剤併用	本剤	単剤併用
10mg/5mg	N=55	N=54	N=55	N=54
$AUC_{0-tz}[nM \cdot h]$	2590(17.5)	2560(19.3)	288 (23.0)	291 (23.6)
C _{max} [nM]	380 (24.6)	374(22.4)	9.92(36.6)	9.35(42.7)
t _{max} [h]	1.50	1.02	2.02	2.00
tmax [11]	(0.667-4.00)	(0.667-4.00)	(0.333-6.03)	(0.333-6.02)
$t_{1/2}[h]$	10.1(27.4)	10.3(24.1)	54.4(21.0)	55.1(22.9)
25mg/5mg	N=42	N=40	N=42	N=40
$AUC_{0-tz}[nM \cdot h]$	6110(21.2)	5840 (20.5)	271 (22.1)	256(21.7)
C _{max} [nM]	892 (26.5)	826 (23.5)	8.71(37.0)	7.83(30.5)
t _{max} [h]	1.50	1.25	1.50	1.75
Lmax [11]	(0.667-4.00)	(0.667-3.98)	(0.333-6.03)	(0.667-10.0)
t _{1/2} [h]	14.0(35.6)	13.7(37.4)	55.3(18.7)	56.0(26.6)

算術平均値(変動係数%)、tmaxは中央値(最小値-最大値)

16 2 四別

16.2.1 バイオアベイラビリティ

エンパグリフロジン

エンパグリフロジンの絶対バイオアベイラビリティの検討は行っていない。

リナグリプチン

健康成人男性に、リナグリプチン $10mg^{(\pm)}$ を錠剤として経口投与したとき及び5mgを静脈内投与したとき(各10例)の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(母集団薬物動態解析による推定値) 5 。(外国人データ)

16.2.2 食事の影響

日本人健康成人男性(22例)に、本剤(エンパグリフロジン/リナグリプチン25mg/5mg)を空腹時及び食後に単回経口投与したとき、 C_{max} 及び AUC_{0-tz}の幾何平均値の比(食後投与/空腹時投与)とその90%信頼区間は、エンパグリフロジンで74.9[66.3, 84.6]%及び86.0[83.4, 88.7]%、リナグリプチンで55.7[48.2, 64.3]%及び82.2[78.4, 86.2]%であった。空腹時投与に比べて t_{max} の中央値はエンパグリフロジンで1.0時間、リナグリプチンで0.5時間延長した。 6

注)リナグリプチンの承認用量は5mgである。

16.3 分布

エンパグリフロジン

16.3.1 日本人2型糖尿病患者(腎機能正常、8例)にエンパグリフロジン 25mgを単回経口投与したときのエンパグリフロジンの血漿蛋白結合率 は84.7%であった 70 。外国人健康成人男性(8例) に 14 C-エンパグリフロジン50mg $^{(\pm)}$ 溶液を経口投与したときの血球/血漿の放射能濃度の分布 比は28.6~36.8%であった 80 。

リナグリプチン

16.3.2 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⁹⁾。

注)エンパグリフロジンの承認用量は10mg及び25mgである。

16.4 代謝

エンパグリフロジン

16.4.1 ヒト肝ミクロソーム及びヒト肝細胞では、エンパグリフロジンはほとんど代謝を受けなかった 10 。主たる代謝物の生成にはUGT2B7、UGT1A3、UGT1A8及びUGT1A9が関与しており、CYP酵素の関与はほとんどなかった 20,10 。

エンパグリフロジンはヒト肝ミクロソームのCYP1A2、2B6、2C8、2C9、2C19、2D6、3A4を阻害せず^{11)、12)}、CYP1A2、2B6、3A4を誘導しなかった¹³⁾。(*in vitro*データ)

16.4.2 健康成人男性に¹⁴C-エンパグリフロジン50mg^注溶液を経口投与したとき(8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75%超)、主な代謝物はグルクロン酸抱合体であった(血漿中放射能に対する割合は約3.3~7.4%)¹。(外国人データ)

リナグリプチン

16.4.3 ヒト肝ミクロソーム及びヒト肝細胞での 14 C-リナグリプチンの代謝 は極めて低い。主たる代謝物の生成にはCYP3A4のみが関与していた 14)。 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 μ 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 15)。 CYP1A2、2B6、3A4を誘導しなかった 16)。 (*in vitro*データ)

16.4.4 健康成人に¹⁴C-リナグリプチン10mg^{注)}を経口投与したとき(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%)¹⁷⁾。(外国人データ)注)エンパグリフロジンの承認用量は10mg及び25mgである。また、リナグリプチンの承認用量は5mgである。

16.5 排泄

エンパグリフロジン

16.5.1 日本人健康成人男性(各6例)にエンパグリフロジン10mg及び 25mgを単回経口投与したときの投与後72時間までの尿中未変化体排泄 率はそれぞれ投与量の21.3%及び22.9%であった¹⁸。

- **16.5.2** 健康成人男性(8例) に¹⁴C-エンパグリフロジン50 mg^{ii} 溶液を単回 経口投与したとき、投与放射能の約54.4%が尿中に、約41.2%が糞中に排泄された¹。(外国人データ)
- **16.5.3** エンパグリフロジンはP-gp、BCRP、OAT3、OATP1B1及びOATP1B3の基質であった。また、エンパグリフロジンはBCRP、OAT3、OATP1B1及びOATP1B3に対して弱い阻害作用(IC∞値:各114、295、71.8、58.6 μ M)を示したが、P-gpに対して阻害作用を示さなかった。¹⁹⁾⁻²¹⁾(*ip. vitroデー*タ)

リナグリプチン

- 16.5.4 日本人健康成人(6例) にリナグリプチン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²²⁾。
- **16.5.5** 健康成人(6例)に¹⁴C-リナグリプチン10mg^(注)を単回経口投与した とき、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¹⁷⁾。(外国人データ)
- **16.5.6** リナグリプチンはP-gpの基質であり、弱い阻害剤であった(IC₅₀: 約55 μ M)²³⁾。(*in vitro*データ)

注)エンパグリフロジンの承認用量は10mg及び25mgである。また、リナグリプチンの承認用量は5mgである。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

エンパグリフロジン

日本人腎機能正常(推定糸球体濾過量[eGFR] \geq 90mL/min/1.73m²、8例) 及び軽度(eGFR 60~<90mL/min/1.73m²、8例)、中等度(eGFR 30~<60mL/min/1.73m²、8例)、高度腎機能障害(eGFR 15~<30mL/min/1.73m²、8例)の2型糖尿病患者にエンパグリフロジン25mg単回経口投与を行った。単回投与後の薬物動態パラメータの正常腎機能患者に対する幾何平均値の比とその90%信頼区間は、軽度、中等度、高度腎機能障害患者でそれぞれ C_{\max} について、93.5[72.2, 121]%、92.2 [71.2, 119]%、94.0[72.6, 122]%であり、AU C_{∞} について129[106, 157]%、144[118, 175]%、152[125, 185]%であった。投与後24時間までの尿中グルコース排泄量(UGE C_{∞} 4h)のベースラインからの変化量の平均値は、腎機能正常患者で57.9g、高度腎機能障害患者で23.7gと腎機能の低下とともに減少した。7

末期腎不全患者(8例)にエンパグリフロジン50mg^{注)}単回経口投与を行った場合、C_{max}及びAUC₀-∞の正常腎機能患者(8例)に対する幾何平均値の比とその90%信頼区間は、104[81.2, 133]%及び148[120, 183]%であった。UGE₀₋₂₄₁のベースラインからの変化量の平均値は0.78gであった²⁴⁾。(外国人データ)

リナグリプチン

健康被験者(クレアチニンクリアランス[Ccr]>80mL/min、6例)及び軽 度(Ccr>50~≤80mL/min、6例)、中等度腎機能障害患者(Ccr>30~≤ 50mL/min、6例)にリナグリプチン5mg単回及び反復投与、並びに高度 (Ccr≤30mL/min、6例)及び末期腎機能障害患者(Ccr≤30mL/minで血 液透析が必要、6例)にリナグリプチン5mg単回投与を行った。単回投 与後のAUC0-24h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、 C_{max} はそ れぞれ約1.3倍、1.6倍、1.5倍、1.5倍であった。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(11例)及び高度腎機能障害を有する(10例)2型糖尿病患者に リナグリプチン5mg反復投与を行った。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_{で,ss}及びC_{max,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。25)(外国人データ)

16.6.2 肝機能障害患者

エンパグリフロジン

肝機能正常被験者(12例)及び軽度(Child-Pughスコア5又は6、8例)、中等度(Child-Pughスコア7~9、8例)、高度(Child-Pughスコア10~15、8例) 肝機能障害者にエンパグリフロジン50mg^{ill} 単回経口投与を行った。単回投与後の薬物動態パラメータの肝機能正常被験者に対する幾何平均値の比とその90%信頼区間は、軽度、中等度及び高度肝機能障害者でそれぞれCmaxについて104[82.3、131]%、123[97.7、156]%、148[118、187]%であり、AUC0∞について123[98.9、153]%、147[118、183]%、175[140、218]%であった。²⁶(外国人データ)

リナグリプチン

健康被験者(8例)及び軽度(Child-Pughスコア6、8例)、中等度(Child-Pughスコア7~9、9例)、高度(Child-Pughスコア10~15、8例) 肝機能障害患者にリナグリブチン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リナグリブチン5mg1日1回7日間反復投与を行った。反復投与後のAUC、sst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、 $C_{max.sst}$ 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AUC $_{0-2th}$ は健康被験者に比べて1.0倍、 C_{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Cmax.sc)、肝機能の低下に伴う曝露の増加はみられなかった。²⁷⁾(外国人データ)

16.6.3 高齢者

エンパグリフロジン

2型糖尿病患者3208例(日本人患者628例を含む)を用いた母集団薬物動態解析の結果、年齢が50歳の場合に比べてエンパグリフロジンのAUC τ ,ss は65歳では8.00%、75歳では12.5%高くなると予測された。 28)

リナグリプチン

日本人2型糖尿病患者(159例)にリナグリプチン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。 29 注)エンパグリフロジンの承認用量は10mg及び25mgである。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 エンパグリフロジンとリナグリプチンの併用

健康成人男性(16例)にエンパグリフロジン50mg $^{\pm}$ とリナグリプチン5mgを1日1回7日間反復併用投与した場合、エンパグリフロジン及びリナグリプチンの薬物動態への臨床的に問題となる影響はみられなかった。 30 (外国人データ)

エンパグリフロジン

16.7.2 エンパグリフロジンの薬物動態に及ぼす併用薬の影響

メトホルミン³¹⁾、グリメピリド³²⁾、ピオグリタゾン^{33)、34)}、シタグリプチン⁵⁵⁾、ワルファリン³⁶⁾、ベラパミル³⁷⁾、ラミプリル³⁷⁾、シンバスタチン³⁸⁾、利尿薬(ヒドロクロロチアジド及びトラセミド)³⁹⁾との併用によるエンパグリフロジンの薬物動態への臨床的に問題となる影響はみられなかった。ゲムフィブロジル⁴⁰⁾、リファンピシン⁴¹⁾及びプロベネシド⁴¹⁾との併用投与によりエンパグリフロジンのAUCは59%、35%及び53%、C_{max}は15%、75%及び26%上昇した。これらの薬物動態の変化は臨床的に問題ないと考えられた。

16.7.3 併用薬の薬物動態に及ぼすエンパグリフロジンの影響

エンパグリフロジンの併用によるメトホルミン 31 、グリメピリド 32 、ピオグリタゾン 33 , 34 、シタグリプチン 35 、ワルファリン 36 、ジゴキシン 37 、ラミプリル 37 、シンバスタチン 38 、利尿薬(ヒドロクロロチアジド及びトラセミド) 39 、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) 42 の薬物動態への臨床的に問題となる影響はみられなかった。

リナグリプチン 16.7.4 リナグリプチンの薬物動態に及ぼす併用薬の影響

メトホルミン 43 、ピオゲリタゾン 44 、ゲリベンクラミド 45 との併用によるリナグリプチンの薬物動態への臨床的に問題となる影響はみられなかった。リトナビル 46 及びリファンピシン 47 との併用投与により、リナグリプチンのAUCは2倍上昇及び 40 %低下、 6 Cmaxは3倍上昇及び 44 %低下した。

16.7.5 併用薬の薬物動態に及ぼすリナグリプチンの影響

リナグリプチンの併用によるシンバスタチン 48 、メトホルミン 43 、ピオグリタゾン 44 、グリベンクラミド 45 、ワルファリン 49 、ジゴキシン 50 、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) 51 の薬物動態への臨床的に問題となる影響はみられなかった。

注)エンパグリフロジンの承認用量は10mg及び25mg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相試験(リナグリプチン単剤で血糖コントロール不十分 な2型糖尿病患者を対象とした本配合剤とリナグリプチン単剤の比較・ 検証試験)

食事・運動療法に加え、リナグリプチン5mg(L5)による単剤治療で血糖コントロールが不十分な日本人2型糖尿病患者を対象に、エンパグリフロジン10mg/リナグリプチン5mg配合錠(E10/L5配合錠)を1日1回24週間経口投与し、L5投与と比較した。HbAlc(主要評価項目:NGSP値)及び空腹時血糖の投与前値からの調整平均変化量は表<math>2のとおりであった。

表2 24週時の結果

衣Z Z4週时V7和木					
	HbA1c(NGSP値)(%)		空腹時血糖値(mg/dl)		
	L5投与群 (N=93)	E10/L5配合錠 投与群 (N=182)	L5投与群 (N=93)	E10/L5配合錠 投与群 (N=182)	
投与前值	8.36(0.08)	8.27(0.05)	178.39(3.43)	177.25(2.57)	
24週時の投与前 値からの変化量	0.21(0.09)	-0.93(0.06)	4.34(2.81)	-35.84(1.79)	
対照群との差 [95%信頼区間]	_	-1.14(0.11) [-1.36, -0.91] [†]	_	-40.18(3.33) [-46.74, -33.62] [†]	

L5: リナグリプチン5mg、E10/L5: エンパグリフロジン10mg/リナグリプチン5mg 投与前値: 平均値(SE)、投与前値からの変化量及び対照群との差: 調整

投与前値:平均値(SE)、投与前値からの変化量及び対照群との差:調整 平均変化量(SE)

† : P<0.0001 (MMRM : OC)

さらに24週投与時のHbA1c(NGSP値)が7.0%未満の患者には引き続きE10/L5配合錠を、7.0%以上の患者にはエンパグリフロジン25mg/リナグリプチン5mg配合錠(E25/L5配合錠)を28週目以降24週間継続投与し(計52週間)、L5投与と比較した。HbA1c及び空腹時血糖の投与前値からの調整平均変化量は表3のとおりであった。

表3 52调時の結果

	HbA1c(NGSP値)(%)		空腹時血糖値(mg/dl)	
	L5投与群 (N=93)	本配合錠投与群 (E10/L5,E25/ L5) ^{注)} (N=182)	L5投与群 (N=93)	本配合錠投与群 (E10/L5,E25/ L5) ^{注)} (N=182)
投与前值	8.36(0.08)	8.27(0.05)	178.39(3.43)	177.25(2.57)
52週時の投与前 値からの変化量	0.06(0.10)	-1.16(0.06)	1.63(3.05)	-38.48(1.67)
対照群との差 [95%信頼区間]	_	-1.22(0.12) [-1.45, -0.99]	_	-40.11(3.48) [-46.98, -33.25]

L5:リナグリプチン5mg、E10/L5:エンパグリフロジン10mg/リナグリプチン5mg、E25/L5:エンパグリフロジン25mg/リナグリプチン5mg 投与前値:平均値(SE)、投与前値からの変化量及び対照群との差:調整平均変化量(SE)

注):投与28週時の増量の有無に関わらない集団(E10/L5を継続投与した 患者及びE25/L5に増量して投与した患者)

(MMRM: OC)

なお、28週目以降にE25/L5配合錠に増量したE25/L5投与群(124例)における増量前[HbAlc(NGSP値)(SE): 7.48% (0.04)]からのHbAlc変化量は-0.21% (0.03)であった。

低血糖の副作用発現割合は、本配合錠投与群1.1% (2/182例)、L5投与群1.1% (1/93例)であった。 52

17.1.2 国内第Ⅲ相試験(エンパグリフロジン10mg又は25mg単剤で血糖コントロール不十分な2型糖尿病患者を対象とした本配合剤とエンパグリフロジン単剤の比較・検証試験)

食事・運動療法に加え、エンパグリフロジン10mg(E10)又は25mg(E25)による単剤治療で血糖コントロールが不十分な日本人2型糖尿病患者を対象に、E10/L5配合錠又はE25/L5配合錠を1日1回24週間経口投与し、さらにE25/L5配合錠を投与した患者には引き続き計52週まで投与を継続し、それぞれE10、E25投与と比較した。HbA1c(主要評価項目(24週時):NGSP値)及び空腹時血糖の投与前値からの調整平均変化量は表4、表5のとおりであった。

低血糖の副作用はE25投与群の0.9% (1/116例)にみられ、E10投与群、E10/L5配合錠投与群、及びE25/L5配合錠投与群ではみられなかった。 53

表4 E10投与群とE10/L5配合錠投与群との比較

	HbA1c(NGSP値)(%)		空腹時血糖値(mg/dl)	
	E10投与群 (N=108)	E10/L5配合錠 投与群 (N=107)	E10投与群 (N=108)	E10/L5配合錠 投与群 (N=107)
投与前值	8.40(0.07)	8.34(0.05)	159.04(2.31)	159.25(2.53)
24週時の投与前 値からの変化量	-0.12(0.06)	-0.94(0.05)	-2.09(1.87)	-14.38(1.81)
対照群との差 [95%信頼区間]	_	-0.82(0.08) [-0.97, -0.67] [†]	_	-12.29(2.61) [-17.44, -7.15] [†]

E10: エンパグリフロジン10mg、E10/L5: エンパグリフロジン10mg/リナグリプチン5mg

投与前値:平均値(SE)、投与前値からの変化量及び対照群との差:調整 平均変化量(SE)

† : P<0.0001 (MMRM : OC)

表5 E25投与群とE25/L5配合錠投与群との比較

3.0 E201X 7 III C E20/ E30E E 901X 7 III C V 7 III X				
	HbA1c(NGSP値)(%)		空腹時血糖値(mg/dl)	
	E25投与群 (N=116)	E25/L5配合錠 投与群 (N=116)	E25投与群 (N=116)	E25/L5配合錠 投与群 (N=116)
投与前值	8.26(0.06)	8.27(0.05)	149.11(1.95)	151.78(2.09)
24週時の投与前 値からの変化量	-0.33(0.05)	-0.91(0.05)	-4.05(1.71)	-9.45(1.69)
対照群との差 [95%信頼区間]	_	-0.59(0.07) [-0.73, -0.45] [†]	_	-5.41(2.41) [-10.16, -0.65] [‡]
52週時の投与前 値からの変化量	-0.27(0.06)	-0.86(0.06)	-0.60(2.12)	-7.13(1.84)
対照群との差 [95%信頼区間]	_	-0.59(0.08) [-0.75, -0.42]	_	-6.53(2.81) [-12.09, -0.97]

投与前値:平均値(SE)、投与前値からの変化量及び対照群との差:調整平均変化量(SE)

† : P<0.0001, ‡ : P=0.0260

(MMRM : OC)

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

エンパグリフロジン

腎臓で濾過されたグルコースは近位尿細管に存在するヒトナトリウム-グルコース共役輸送担体2(SGLT2)によってほぼ完全に再吸収され、わ ずかではあるがSGLT1によっても再吸収される⁵⁴⁾。エンパグリフロジン はSGLT2選択的な競合阻害剤で、腎臓によるグルコースの再吸収を阻害 することにより尿中グルコース排泄量を増加させ、血糖を低下させる⁵⁵⁾。

リナグリプチン

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広く発現しており、インクレチンと呼ばれるグルカゴン様ペプチド(GIP)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)を分解し、不活性化する。リナグリプチンはDPP-4の活性を阻害することで、GLP-1とGIPレベルを上昇させ、これらインクレチンによる強力なグルコース依存性インスリン分泌刺激作用により、インスリン分泌が促進される56。さらに、GLP-1の作用によりグルカゴン放出も抑制される。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 薬理作用

18.2.1 エンパグリフロジンとリナグリプチンの併用時の血糖低下作用

Zucker糖尿病肥満(ZDF)ラットを用いた経口糖負荷試験において、エンパグリフロジンとリナグリプチンの単回併用投与により、いずれか単剤を投与した時に比べて血漿グルコース濃度上昇が抑制された570。

エンパグリフロジン

18.2.2 SGLT2阻害作用

 $In\ vitro$ 試験で、エンパグリフロジンはSGLT2を選択的に阻害し($IC_{50}: 1.3$ nM)、ヒトSGLT1($IC_{50}: 6278$ nM)と比較して約5000倍の選択性を示した 580 。

18.2.3 尿中グルコース排泄促進作用

糖尿病モデル動物(db/dbマウス及びZDFラット)において、エンパグリフロジンは単回経口投与により尿中グルコース排泄量(投与後7時間)を増加させた 55 。

日本人2型糖尿病患者にエンパグリフロジン1mg、5mg、10mg、25mg 又はプラセボを1日1回4週間反復経口投与した。エンパグリフロジンはプラセボに比べ投与28日目の投与24時間後までの累積尿中グルコース排泄量を増加させた59)。

18.2.4 血糖低下作用

糖尿病モデル動物(db/dbマウス及びZDFラット)において、エンパグリフロジンは単回経口投与により血糖低下作用を示した⁵⁵。さらに、ZDFラットにおいて、エンパグリフロジンは1日1回5週間反復経口投与により、投与22日目(摂食下)及び投与37日目(絶食下)の血中グルコース濃度並びにHbA1cを低下させた⁶⁰。

日本人2型糖尿病患者にプラセボ、エンパグリフロジン10mg又は25mgを1日1回24週間反復経口投与した。エンパグリフロジンはプラセボに比べHbAlcを低下させた⁶¹⁾。

リナグリプチン

18.2.5 DPP-4阻害作用

リナグリプチンは、 $in\ vitro$ において、ヒトDPP-4(血漿、Caco-2細胞由来)の活性を選択的に阻害する(IC_{50} 値: $1\sim3.6$ nM) 62 。リナグリプチンの血漿中のDPP-4活性に対する阻害作用(80%以上)は、その薬物動態特性により、24時間持続する 22)。

18.2.6 耐糖能及び糖代謝改善作用

リナグリプチンは正常動物(マウス及びラット)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 62 。さらに、2型糖尿病を示す数種のモデル動物(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 62 。重度のインスリン抵抗性を持つdb/dbマウスにおいて、HbAlcを有意に低下させた 63 。

日本人の2型糖尿病患者において、リナグリプチンは血中GLP-1濃度を増加させ、血糖値を低下させた⁶⁴⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

エンパグリフロジン

一般的名称

エンパグリフロジン(Empagliflozin)(JAN,INN)

化学名

(1.5) –1 ,5–Anhydro–1–C– |4–chloro–3–[(4– |[(3.5) –oxolan–3–yl] oxyl phenyl) methyl] phenyl| –D–glucitol

分子式

C23H27ClO7

分子量

450.91

430

白色から黄白色の粉末である。メタノールにやや溶けにくく、エタノール(99.5)に溶けにくく、水に極めて溶けにくい。

化学構造式

融点

 $150^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$

分配係数

logD(pH7.4) = logP=1.7

リナグリプチン

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-1H-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。エタノール(99.5)にやや溶けにくく、 水に極めて溶けにくい。

化学構造式

融点

202~209°C

分配係数

logD=0.4(pH7.4)

22. 包装

〈トラディアンス配合錠AP〉

100錠[10錠(PTP)×10]

〈トラディアンス配合錠BP〉

100錠[10錠(PTP)×10]

23. 主要文献

- 1)社内資料:エンパグリフロジン非臨床薬物動態試験(代謝)(2014年12 月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 2) 社内資料: エンパグリフロジン非臨床薬物動態試験(代謝)(2014年12 月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 3)社内資料:エンパグリフロジン/リナグリプチン配合剤の生物学的同等性試験(2018年9月21日承認、CTD 2.7.1.4、2.7.6.1)
- 4) 社内資料: エンパグリフロジン/リナグリプチン配合剤の薬物動態試験(2018年9月21日承認、CTD 2.7.6.1)
- 5) Retlich S. et al.: Clin Pharmacokinet. 2010; 49(12): 829-840
- 6) 遅野井 健ほか:Jpn Pharmacol Ther. 2018;46(3):343-353
- 7) 社内資料:日本人2型糖尿病患者を対象としたエンパグリフロジンの 腎機能障害試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 8) 社内資料: エンパグリフロジンのヒトADME試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 9) 社内資料: リナグリプチン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)
- 10) 社内資料:エンパグリフロジン非臨床薬物動態試験(代謝)(2014年12 月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 11) 社内資料: エンパグリフロジン非臨床薬物動態試験(代謝) (2014年12 月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 12) 社内資料: エンパグリフロジン非臨床薬物動態試験(代謝) (2014年12 月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 13) 社内資料: エンパグリフロジン非臨床薬物動態試験(代謝) (2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 14) 社内資料: リナグリプチン非臨床薬物動態試験(代謝) (2011年7月1日 承認、CTD 2.6.4.5)
- 15) 社内資料: リナグリプチン非臨床薬物動態試験(代謝) (2011年7月1日 承認、CTD 2.7.2.3)

- 16)社内資料 リナグリプチン非臨床薬物動態試験(代謝)(2011年7月1日 承認、CTD 2.6.4.5)
- 17) 社内資料: 健康成人を対象としたリナグリプチンの¹⁴C標識体単回投 与試験(2011年7月1日承認、CTD 2.7.6.2)
- 18) Sarashina A. et al.: Drug Metab. Pharmacokinet.
 2013:28(3):213-219
- 19) 社内資料: エンパグリフロジン非臨床薬物動態試験(代謝) (2014年12 月26日承認、CTD 2.6.4.4)
- 20)社内資料: エンパグリフロジン非臨床薬物動態試験(トランスポーター)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.4)
- 21) 社内資料: エンパグリフロジン非臨床薬物動態試験(トランスポーター)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.4)
- 22)社内資料:健康成人を対象としたリナグリプチンの単回及び反復投与試験(2011年7月1日承認、CTD 2.7.6.2)
- 23) 社内資料: リナグリブチン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)
- 24) Macha S. et al.: Diabetes Obes. Metab. 2014; 16(3): 215-222 25) Graefe-Mody U. et al.: Diabetes Obes Metab. 2011; 13(10): 939-946
- 26) Macha S. et al.: Diabetes Obes. Metab. 2014; 16(2): 118-123
- 27) Graefe-Mody U. et al.: Br J Clin Pharmacol. 2012: 74(1): 75-85 28) 社内資料: エンパグリフロジンの2型糖尿病患者母集団薬物動態解析
- 28) 社内資料: エンパグリフロジンの2型糖尿病患者母集団薬物動態解析 (2014年12月26日承認、CTD 2.7.2.2)
- 29) 社内資料: リナグリプチンの検証試験(2011年7月1日承認、CTD 2.7.6.4)
- 30) Friedrich C. et al. : Clin. Ther. 2013; 35(1): A33-A42
- 31) Macha S. et al.: Int. J. Clin. Pharmacol. Ther. 2013; 51(2): 132-140
- 32) Macha S. et al.: J Diabetes Res. Clin. Metab. 2012; 1:14
- 33) 社内資料: エンパグリフロジンとピオグリタゾンとの薬物相互作用 試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 34) 社内資料: エンパグリフロジンとピオグリタゾンとの薬物相互作用 試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 35)Brand T. et al.: Adv. Ther. 2012; 29(10): 889-899
- 36) Macha S. et al.: Diabetes Obes. Metab. 2013; 15(4): 316-323
- 37) Macha S. et al. : Clin. Ther. 2013 ; 35(3) : 226–235
- 38) 社内資料: エンパグリフロジンとシンバスタチンとの薬物相互作用 試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 39) 社内資料: エンパグリフロジンと利尿薬(ヒドロクロロチアジド及びトラセミド)との薬物相互作用試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 40) 社内資料: エンパグリフロジンとゲムフィブロジルとの薬物相互作 用試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 41)社内資料:エンパグリフロジンとリファンピシン及びプロベネシドとの薬物相互作用試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 42) Macha S. et al.: Clin. Drug. Invest. 2013; 33(5): 351-357
- 43)Graefe-Mody EU. et al.: Curr Med Res Opin. 2009; 25(8): 1963-1972
- 44) Graefe-Mody EU. et al.: Int J Clin Pharmacol Ther. 2010: 48 (10): 652-661
- 45)Graefe-Mody U. et al.:Drug Metab Pharmacokinet. 2011;26(2): 123-129
- 46) 社内資料: リナグリプチンと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)
- 47) 社内資料: リナグリプチンとリファンビ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)
- 48)Graefe-Mody U. et al.:Int J Clin Pharmacol Ther. 2010;48(6): 367-374
- 49)Graefe-Mody EU. et al.:Int J Clin Pharmacol Ther. 2011;49(5): 300-310
- 50) Friedrich C. et al.: Eur J Drug Metab Pharmacokinet. 2011; 36(1): 17-24
- 51) Friedrich C. et al.: Clin Drug Investig. 2011; 31(9): 643-653
- 52)社内資料:エンパグリフロジン/リナグリプチン配合剤国内第Ⅲ相比較・検証試験(2018年9月21日承認、CTD 2.7.6.3)
- 53)社内資料:エンパグリフロジン/リナグリプチン配合剤国内第Ⅲ相比較・検証試験(2018年9月21日承認、CTD 2.7.6.3)
- 54) Gerich JE.: Diabetic Med.: 2010; 27: 136-142
- 55)社内資料: エンパグリフロジン非臨床薬効薬理試験(*in vivo*単回) (2014年12月26日承認、CTD 2.6.2.2)
- 56) Rauch T. et al.: Diabetes Ther. 2012; 3(1): 10
- 57) 社内資料: 非臨床薬効薬理試験(in vivo併用時)(2018年9月21日承認、 CTD 2.6.2.2)
- 58)社内資料:エンパグリフロジン非臨床薬効薬理試験(in vitro)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.2.2)
- 59) 社内資料:エンパグリフロジンの日本人2型糖尿病患者を対象とした 4週間反復投与試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.3)
- 60) 社内資料: エンパグリフロジン非臨床薬効薬理試験(in vivo反復) (2014年12月26日承認、CTD 2.6.2.2)
- 61) 社内資料: エンパグリフロジンの日本人2型糖尿病患者を含む国際共同第Ⅲ相24週投与試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.4)

- 62) 社内資料: リナグリプチン非臨床薬効薬理試験(2011年7月1日承認、 CTD 2.6.2.2)
- 63) 社内資料: リナグリプチン非臨床薬効薬理試験(2011年7月1日承認、 CTD 2 6 2 2)
- 64) 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

26.2 販売提携

日本イーライリリー株式会社 神戸市中央区磯上通5丁目1番28号