

貯 法：室温保存
有効期間：3年

胆汁排泄型選択的 DPP-4 阻害剤

－ 2 型糖尿病治療剤－

処方箋医薬品^{注)}

リナグリプチン錠

リナグリプチン錠 5mg「ダイト」

Linagliptin Tablets “DAITO”

承認番号	30800AMX00291000
販売開始	

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
〔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	リナグリプチン錠 5mg「ダイト」
有効成分	1 錠中 リナグリプチン水和物 5.1mg (リナグリプチンとして 5mg)
添加剤	D-マンニトール、トウモロコシデンプン、クロスボロ ドン、ポリビニルアルコール・アクリル酸・メタクリ ル酸メチル共重合体、ステアリン酸カルシウム、ヒポ プロメロース、ヒドロキシプロピルセルロース、酸化チ タン、タルク、三二酸化鉄、その他 1 成分

3.2 製剤の性状

販売名	リナグリプチン錠 5mg「ダイト」		
性状	淡赤色のフィルムコーティング錠		
外形	表	裏	側面
			
直径	8.1mm		
厚さ	3.5mm		
質量	175mg		

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. 用法及び用量

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 ヶ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〕

9.5 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）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
糖尿病用薬 スルホニルアミド系薬剤 スルホニルウレア剤 ビグアナイド系薬剤 インスリン製剤 チアゾリジン系薬剤 α -グルコシダーゼ阻害剤 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〕	低血糖症状の発現に注意すること。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ため、これらの薬剤の減量を検討すること。	糖尿病用薬との併用時には、本剤の血糖降下作用が増強される。

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

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（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。 α -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、胸郭及び縦隔障害	鼻咽頭炎	咳嗽
胃腸障害	腹部膨満、便秘、鼓腸、胃腸炎	口内炎
皮膚及び皮下組織障害		発疹
全身障害及び投与局所様態	浮腫	
臨床検査	体重増加、酢酵素（血中アマラーゼ、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、リナグリプチン 1、2.5、5、10mg を空腹時単回経口投与したとき^注の血漿中未変化体の薬物動態パラメータを表 1 に示す。C_{max} 及び AUC_{0-tz} は用量比以下の上昇を示した¹⁾。

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]	1mg n=6	2.5mg n=6	5mg n=6	10mg n=6
AUC _{0-tz} [nM・h]	196 (28.8)	404 (15.7)	582 (32.8)	847 (21.5)
C _{max} [nM]	4.27 (32.1)	5.92 (18.3)	9.00 (40.6)	23.1 (32.1)
t _{max} [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)
t _{1/2} [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%）、t_{max} は中央値（最小値-最大値）

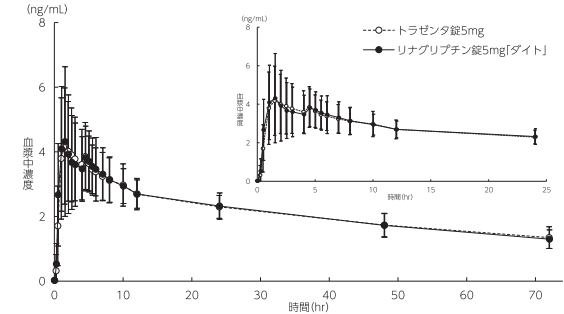
16.1.2 反復投与

日本人健康成人男性に、リナグリプチン 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は、投与 3 日後には見かけ上一定濃度となり、C_{max} 及び AUC_τ から算出した累積係数は 1.4 以下であった¹⁾。

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はほぼ一定であった²⁾。

16.1.3 生物学的同等性試験

リナグリプチン錠 5mg「ダイト」とトラゼンタ錠 5mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠（リナグリプチンとして 5mg）健康成人男性に絶食時単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（AUC、C_{max}）について 90% 信頼区間法にて統計解析を行った結果、log（0.80）～log（1.25）の範囲内であり、両製剤の生物学的同等性が確認された³⁾。



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₇₂ (ng・hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
リナグリプチン錠 5mg「ダイト」	154.07±28.73	4.96±2.15	2.8±2.2	57.7±13.3
トラゼンタ錠 5mg	154.00±29.21	4.83±1.72	2.8±1.9	65.0±24.7

(平均値±標準偏差、n=27)

血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。
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、リナグリプチン 10mg を錠剤として経口投与したとき^注及び 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）⁴⁾（外国人データ）。

16.2.2 食事の影響

健康成人に、リナグリプチン 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^{5),6)}。(外国人データ)

表 2 リナグリプチン 5mg を単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

パラメータ名 [単位]	空腹時 n=31	食後 n=32
AUC_{0-72h} [nM・h]	229 (25.9)	236 (20.0)
C_{max} [nM]	7.04 (34.0)	5.97 (19.5)
t_{max} [h]	1.02 (0.517-8.00)	2.99 (0.500-8.00)

幾何平均値 (幾何変動係数%)、 t_{max} 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⁷⁾。

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¹⁴C-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⁸⁾。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 ($K_i=115\mu M$)、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⁹⁾。酵素誘導試験において CYP1A2、2B6、3A4 の誘導はみられなかった¹⁰⁾。(*in vitro*)

16.4.2 健康成人に¹⁴C-リナグリプチン 10mg を経口投与したとき^注 (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%) ^{11),12)} (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。腎クリアランスは、単回経口投与時は 7.09mL/min であった¹⁾。

16.5.2 外国人健康成人 (6 例) に¹⁴C-リナグリプチン 10mg^注) を単回経口投与したとき¹¹⁾、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¹³⁾。(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_{50} : 約 $55\mu M$) ¹⁴⁾。(*in vitro*)

注) 本剤の国内承認用量は 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

健康被験者及び軽度、中等度腎機能障害患者にリナグリプチン 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リナグリプチン 5mg 単回投与を行った (表 3)。単回投与後の AUC_{0-24h} 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 $AUC_{\tau,ss}$ 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、 $C_{max,ss}$ 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 型糖尿病患者にリナグリプチン 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 $AUC_{\tau,ss}$ 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¹⁵⁾。(外国人データ)

表 3 健康被験者及び腎機能障害患者にリナグリプチン 5mg 単回投与後の薬物動態パラメータ

パラメータ [単位]	健康被験者 ^{注)} n=6	軽度 腎機能 障害 ^{注)} n=6	中等度 腎機能 障害 ^{注)} n=6	高度 腎機能 障害 ^{注)} n=6	末期 腎機能 障害 ^{注)} n=6
AUC_{0-24h} [nM・h]	101 (32.6)	130 (11.0)	158 (44.3)	142 (26.3)	155 (16.8)
C_{max} [nM]	7.32 (62.7)	9.20 (18.1)	11.5 (89.1)	10.8 (55.0)	11.0 (28.6)
fe_{0-24h} [%]	0.232 (183)	0.332 (117)	0.368 (391)	0.308 (104)	—
$CL_{R,0-24h}$ [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 型糖尿病患者にリナグリプチン 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 ^{注)} n=11	高度腎機能障害 ^{注)} n=10
$AUC_{\tau,ss}$ [nM・h]	185 (22.8)	262 (43.8)
$C_{max,ss}$ [nM]	16.7 (32.1)	22.6 (60.8)

幾何平均値 (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) 肝機能障害患者にリナグリプチン 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プチン 5mg 1 日 1 回 7 日間反復投与を行った。反復投与後の $AUC_{\tau,ss}$ 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、 $C_{max,ss}$ 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 AUC_{0-24h} 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 $C_{max,ss}$)、肝機能の低下に伴う曝露の増加はみられなかった¹⁶⁾。(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) にリナグリプチン 5mg とリトナビル (強力な P-糖蛋白及び CYP3A4 の阻害剤) 200mg 1 日 2 回を併用投与した場合、リナグリプチンの AUC_{0-24h} 及び C_{max} はリナグリプチン単独投与に比べて 2 倍及び 3 倍上昇した¹⁷⁾ (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) にリナグリプチン 5mg 1 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) 600mg 1 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 $C_{max,ss}$ は、それぞれ 40%及び 44%低下した¹⁸⁾ (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) にリナグリプチン 10mg^{注)} 1 日 1 回とシンバスタチン (CYP3A4 の基質) 40mg 1 日 1 回 6 日間併用投与した場合、シンバスタチン及びシンバスタチン酸の $AUC_{\tau,ss}$ 及び $C_{max,ss}$ はリナグリプチン併用投与により 10%~34%上昇した¹⁹⁾ (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) にリナグリプチン 10mg^{注)} 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) 850mg 1 日 3 回 (2550mg/日) 3 日間併用投与した場合、メトホルミンの $AUC_{\tau,ss}$ にリナグリプチン併用投与の影響はみられなかったが、

C_{max,ss} は 11%低下した。リナグリプチンの C_{max,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_{τ,ss} は 20%上昇した²⁰⁾ (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) にリナグリプチン 10mg^(注) 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、リナグリプ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_{τ,ss} にリナグリプチン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-Ⅲ及び M-Ⅳの AUC_{τ,ss} 及び C_{max,ss} にリナグリプチン併用投与の影響はみられなかった²¹⁾。(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) にリナグリプチン 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、リナグリプ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-∞} 及び C_{max} はリナグリプチン併用投与により 14%低下した²²⁾。(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)²³⁾、ジゴキシン (P-糖蛋白で輸送される)²⁴⁾、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)²⁵⁾ との薬物相互作用試験の結果、リナグリプチン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相単独療法試験

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、ウォ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。リナグリプチン 5mg 又は 10mg を 1 日 1 回 12 週間及び 26 週間投与したとき^(注) 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 HbA1c (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 HbA1c (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 群とプラセボ群 の比較	調整平均値 (SE) ^{a)}	-0.87 (0.09)	
	95%信頼区間	(-1.04,-0.70)	
	p-value	< 0.0001	

a) 共分散分析：薬剤、ベースライン HbA1c (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、リナグリプチン 5mg 群 (n=159) 及びボグリボース群 (n=162) で、それぞれ -0.44±0.07% (平均値±標準誤差) 及び -0.10±0.08% (平均値±標準誤差) であった。リナグリプチン 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±0.09% (調整平均値±標準誤差、[95%信頼区間：-0.49~-0.15%]) であった。

リナグリプチン 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±0.79% [平均値±標準偏差])、52 週後でも効果が持続していた。

リナグリプチン 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),26)}。

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 型糖尿病患者にリナグリプチン 5mg1 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、リナグリプチン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-グルコシダーゼ阻害薬併用時 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、リナグリプチンの追加投与 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²⁷⁾。[11.1.1 参照]

表 6 投与 52 週における HbA1c (NGSP) (%) のベースラインからの平均変化量

併用薬剤		n	HbA1c (NGSP) (%) 平均値 (SD)	95%信頼 区間
ビグアナイド 薬	ベースライン	82	7.98 (0.75)	
	投与 52 週後	82	7.10 (0.82)	
	ベースライン からの平均変化 量	82	-0.88 (0.64)	(-1.02,-0.74)
速効型インス リン分泌促 進薬	ベースライン	63	7.92 (0.82)	
	投与 52 週後	63	7.19 (0.75)	
	ベースライン からの平均変化 量	63	-0.73 (0.65)	(-0.89,-0.57)
チアゾリジン 薬	ベースライン	73	7.86 (0.83)	
	投与 52 週後	73	7.07 (0.74)	
	ベースライン からの平均変化 量	73	-0.79 (0.50)	(-0.90,-0.67)
スルホニルウ レア剤	ベースライン	140	8.12 (0.78)	
	投与 52 週後	140	7.42 (0.91)	
	ベースライン からの平均変化 量	140	-0.70 (0.70)	(-0.82,-0.59)
α-グルコシ ダーゼ阻害薬	ベースライン	85	7.87 (0.75)	
	投与 52 週後	85	6.96 (0.75)	
	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、リナグリプチン 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、リナグリプチン 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) であった。

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、リナグリプチン 5mg 群で 26.9% (14/52 例)、プラセボ群で 18.0% (9/50 例) であった。²⁸⁾ [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変化量

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調整平均変化量 (SE)	-1.01 (0.06)	-0.38 (0.07)

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²⁹⁾⁻³¹⁾。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³²⁾。

18.2 薬理作用

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)³⁰⁾ (*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³⁰⁾。
- (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³⁰⁾。
- (3) 重度のインスリン抵抗性を持つ *db/db* マウスにおいて、HbA1c を有意に低下した³³⁾。
- (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³⁴⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: リナグリプチン水和物 (Linagliptin Hydrate) [JAN]

化学名: 8- [(3*R*)-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 hemihydrate

分子式: C₂₅H₂₈N₈O₂ · 1/2H₂O

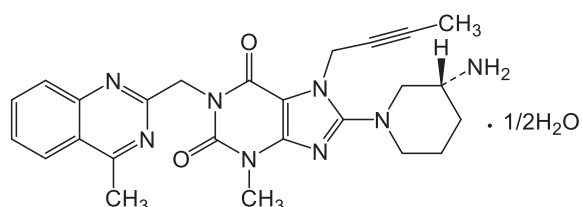
分子量: 481.55

性状: 白色～帯黄白色の粉末である。

メタノールにやや溶けやすく、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。

融点: 約 207℃

化学構造式:



22. 包装

100錠 [10錠 (PTP) × 10]

23. 主要文献

- 1) 健康成人を対象とした単回および反復投与試験 (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 2) 検証試験 (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.7.6.4)
- 3) 社内資料: 生物学的同等性試験 (リナグリプチン錠 5mg 「ダイト」)
- 4) Retlich S, et al.: Clin Pharmacokinet. 2010; 49 (12): 829-840

- 5) Graefe-Mody U, et al.: Clin Ther. 2011; 33 (8): 1096-1103
- 6) 健康成人を対象とした単回投与時のバイオアベイラビリティおよび薬物動態に及ぼす食事の影響 (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 7) 非臨床薬物動態試験 (血漿蛋白結合) (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.6.4.4)
- 8) 非臨床薬物動態試験① (代謝) (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.6.4.5)
- 9) 非臨床薬物動態試験② (代謝) (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.7.2.3)
- 10) 非臨床薬物動態試験③ (代謝) (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.6.4.5)
- 11) 健康成人を対象とした¹⁴C 標識体単回投与試験 (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 12) 薬物動態試験の概要文 代謝 (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.6.4.5)
- 13) ヒトでの代謝物検討試験 (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 14) 非臨床薬物動態試験 (トランスポーター) (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.6.4.4)
- 15) Graefe-Mody U, et al.: Diabetes Obes Metab. 2011; 13 (10): 939-946
- 16) Graefe-Mody U, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2012; 74 (1): 75-85
- 17) リトナビルとの薬物相互作用試験 (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 18) リファンピシンの薬物相互作用試験 (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 19) Graefe-Mody U, et al.: Int J Clin Pharmacol Ther. 2010; 48 (6): 367-374
- 20) Graefe-Mody EU, et al.: Curr Med Res Opin. 2009; 25 (8): 1963-1972
- 21) Graefe-Mody EU, et al.: Int J Clin Pharmacol Ther. 2010; 48 (10): 652-661
- 22) Graefe-Mody U, et al.: Drug Metab Pharmacokinet. 2011; 26 (2): 123-129
- 23) Graefe-Mody EU, et al.: Int J Clin Pharmacol Ther. 2011; 49 (5): 300-310
- 24) Friedrich C, et al.: Eur J Drug Metab Pharmacokinet. 2011; 36 (1): 17-24
- 25) Friedrich C, et al.: Clin Drug Investig. 2011; 31 (9): 643-653
- 26) 効果の持続、耐薬性 (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.7.3.5)
- 27) 国内併用療法長期投与試験 (トラゼンタ錠: 2013年3月25日承認、審査報告書)
- 28) インスリン併用療法試験 (トラゼンタ錠: 2020年9月23日公表、再審査報告書)
- 29) Rauch T, et al.: Diabetes Ther. 2012; 3 (1): 10
- 30) 非臨床薬効薬理試験① (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 31) 非臨床薬効薬理試験② (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.6.2.6)
- 32) 薬理試験の概要文 まとめ (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.6.2.1)
- 33) 非臨床薬効薬理試験③ (トラゼンタ錠: 2011年7月1日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 34) 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

株式会社フェルゼンファーマ 安全管理部
〒105-0001 東京都港区虎ノ門1-1-18 ヒューリック虎ノ門ビル
TEL: 03-6368-5160 FAX: 03-3580-1522

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

DAITO **ダイト株式会社**

富山県富山市八日町326番地

26.2 販売元



株式会社フェルゼンファーマ

札幌市中央区北10条西24丁目3番地