

持続性GLP-1受容体作動薬

デュラグルチド（遺伝子組換え）注射液

トルリシティ® 皮下注 アテオス®
0.75mg
トルリシティ® 皮下注 アテオス®
1.5mg

TRULICITY® Subcutaneous Injection ATEOS®

生物由来製品

劇薬

処方箋医薬品^{注)}

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

	0.75mg	1.5mg
承認番号	22700AMX00701	30600AMX00141
販売開始	2015年9月	－

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 [インスリン製剤による速やかな治療が必須となるので、本剤を投与すべきでない。]
- 2.3 重症感染症、手術等の緊急の場合 [インスリン製剤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	トルリシティ皮下注 0.75mgアテオス	トルリシティ皮下注 1.5mgアテオス
有効成分	1キット中 デュラグルチド（遺伝子組換え）0.75mg	1キット中 デュラグルチド（遺伝子組換え）1.5mg
添加剤	クエン酸ナトリウム水和物 無水クエン酸 D-マンニトール ポリソルベート80	1.37mg 0.07mg 23.2mg 0.10mg

本剤はチャイニーズハムスター卵巣細胞を用いて製造される。

3.2 製剤の性状

販売名	トルリシティ皮下注 0.75mgアテオス	トルリシティ皮下注 1.5mgアテオス
形態	固定注射針付きシリンジを注入器にセットしたコンビネーション製品（キット製品）	
性状・剤形	無色澄明の液（注射剤）	
pH	6.0~7.0	
浸透圧比 （生理食塩液に対する比）	約1	

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、デュラグルチド（遺伝子組換え）として、0.75mgを週に1回、皮下注射する。なお、患者の状態に応じて1.5mgを週に1回投与に増量できる。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 本剤は週1回投与する薬剤であり、同一曜日に投与させること。

7.2 投与を忘れた場合は、次回投与までの期間が3日間（72時間）

以上であれば、気づいた時点で直ちに投与し、その後はあらかじめ定めた曜日に投与すること。次回投与までの期間が3日間（72時間）未満であれば投与せず、次のあらかじめ定めた曜日に投与すること。なお、週1回投与の曜日を変更する必要がある場合は、前回投与から少なくとも3日間（72時間）以上間隔を空けること。

8. 重要な基本的注意

8.1 本剤はインスリンの代替薬ではない。本剤の投与に際しては、患者のインスリン依存状態を確認し、投与の可否を判断すること。類薬において、インスリン依存状態の患者で、インスリンからGLP-1受容体作動薬に切り替え、急激な高血糖及び糖尿病性ケトアシドーシスが発現した症例が報告されている。

8.2 投与する場合には、血糖、尿糖を定期的に検査し、薬剤の効果を確かめ、3~4ヵ月間投与して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。

8.3 本剤は持続性製剤であり、本剤中止後も効果が持続する可能性があるため、血糖値の変動や副作用予防、副作用発現時の処置について十分留意すること。[16.1参照]

8.4 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。[9.1.3、11.1.1参照]

8.5 低血糖があらわれることがあるので、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。[11.1.1参照]

8.6 急性膵炎が発現することがあるので、急性膵炎の初期症状（嘔吐を伴う持続的な激しい腹痛等）があらわれた場合は、使用を中止し、速やかに医師の診断を受けるよう指導すること。[9.1.2、11.1.3参照]

8.7 胃腸障害が発現した場合、急性膵炎の可能性を考慮し、必要に応じて画像検査等による原因精査を考慮するなど、慎重に対応すること。[9.1.2、11.1.3参照]

*8.8 胆石症、胆嚢炎、胆管炎又は胆汁うっ滞性黄疸が発現するおそれがあるので、腹痛等の腹部症状がみられた場合には、必要に応じて画像検査等による原因精査を考慮するなど、適切に対応すること。[11.1.6参照]

**8.9 急激な血糖コントロールの改善に伴い、糖尿病網膜症の顕在化又は増悪があらわれることがあるので、注意すること。

8.10 本剤投与中は、甲状腺関連の症候の有無を確認し、異常が認められた場合には、専門医を受診するよう指導すること。[15.2参照]

8.11 本剤の自己注射にあたっては、患者に十分な教育訓練を実施した後、患者自ら確実に投与できることを確認した上で、医師の管理指導のもと実施すること。また、器具の安全な廃棄方法について指導を徹底すること。添付されている取扱説明書を必ず読むよう指導すること。

8.12 本剤とDPP-4阻害剤はいずれも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 重症胃不全麻痺等の重度の胃腸障害のある患者

使用経験がなく、胃腸障害の症状が悪化するおそれがある。

9.1.2 肺炎の既往歴のある患者

[8.6、8.7、11.1.3参照]

9.1.3 低血糖を起こすおそれが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
- [8.4、11.1.1参照]

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。[11.1.4参照]

**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、インスリン製剤を使用すること。妊娠ラット又はウサギに本剤（ヒトに週1回本剤1.5mgを皮下投与した場合の血漿中曝露量の34又は10倍以上）を投与した場合、母動物の摂餌量の減少及び体重の低下に起因した胎児の発育遅延や骨格への影響が認められた^{1),2),5)}。妊娠及び授乳期のラットに本剤（ヒトに週1回本剤1.5mgを皮下投与した場合の血漿中曝露量の13倍）を投与した場合、雌出生児に記憶障害が認められたが^{3),5)}、新生児ラットに本剤（ヒトに週1回本剤1.5mgを皮下投与した場合の血漿中曝露量の71倍）を投与した場合、記憶障害は認められなかった^{4),5)}。

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。本剤の乳汁中への移行は不明である。

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

患者の状態を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ことが多い。[16.6.3参照]

10. 相互作用

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 ビグアナイド系薬剤 スルホニルウレア剤 速効型インスリン分泌促進剤 α -グルコシダーゼ阻害剤 チアゾリジン系薬剤 DPP-4阻害剤 インスリン製剤 SGLT2阻害剤等 [11.1.1参照]	低血糖の発現に注意すること。特にスルホニルウレア剤、速効型インスリン分泌促進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おそれがある。これらの薬剤と併用する場合、低血糖のリスクを軽減するため、これらの薬剤の減量を検討すること。	血糖降下作用が増強される。
血糖降下作用が増強される薬剤 β -遮断剤 モノアミン酸化酵素(MAO)阻害剤等 [11.1.1参照]	血糖値、その他患者の状態を十分に観察しながら投与すること。	血糖降下作用が増強される。
血糖降下作用が减弱される薬剤 アドレナリン 副腎皮質ステロイド 甲状腺ホルモン等	血糖値、その他患者の状態を十分に観察しながら投与すること。	血糖降下作用が减弱される。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
クマリン系薬剤 ワルファリンカリウム [16.7参照]	ワルファリンの t_{max} が4～5.5時間遅延したとの報告がある。 類薬(エキセナチド)で出血を伴うINR増加が報告されている。	本剤の胃内容物排出遅延作用による。

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（頻度不明）

低血糖症状（脱力感、高度の空腹感、冷汗、顔面蒼白、動悸、振戦、頭痛、めまい、嘔気、知覚異常等）があらわれることがある。また、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、 α -グルコシダーゼ阻害剤との併用時はブドウ糖を投与すること。[8.4、8.5、9.1.3、10.2、17.1.1-17.1.5、17.2.1参照]

11.1.2 アナフィラキシー、血管浮腫（いずれも頻度不明）

蕁麻疹、口唇腫脹、咽・喉頭浮腫、呼吸困難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。

11.1.3 急性肺炎（0.1%）

嘔吐を伴う持続的な激しい腹痛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。また、肺炎と診断された場合には、本剤を再投与しないこと。[8.6、8.7、9.1.2参照]

11.1.4 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]

11.1.5 重度の下痢、嘔吐（いずれも頻度不明）

重度の下痢、嘔吐から脱水を続発し、急性腎障害に至った例も報告されている。

*11.1.6 胆嚢炎、胆管炎、胆汁うっ滞性黄疸（いずれも頻度不明）

[8.8参照]

11.2 その他の副作用

副作用分類	5%以上	1～5%未満	1%未満	頻度不明
循環器			心拍数増加 ^{注1)}	洞性頻脈、PR間隔延長/第一度房室ブロック ^{注2)}
消化器	便秘、悪心、下痢	食欲減退、消化不良、嘔吐、腹部不快感、腹痛、腹部膨満	胃食道逆流性疾患、おくび、胃炎	
*肝胆道				胆石症
**眼			糖尿病網膜症	
注射部位		注射部位反応（紅斑、炎症、そう痒感、腫脹、発疹等）		
過敏症			過敏症反応（浮腫、蕁麻疹等）	
その他			疲労	

注1) 心拍数の増加が持続的にみられた場合には患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

注2) 房室ブロックを有する患者等に投与する場合には、患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与前の注意

注入器の破損又は異常がないこと、薬液が無色澄明で浮遊物がないことを確認すること。

14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 皮下注射は、腹部、大腿部又は上腕部に行う。同じ部位の中で注射する場合、毎回注射する場所を変更すること。

14.2.2 本剤は希釈せずに皮下投与すること。静脈内及び筋肉内に投与しないこと。

**15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

0.75mg製剤承認時の国内第III相臨床試験における抗デュラグルチド抗体の発現割合は1.4% (13/910例) であった。

15.2 非臨床試験に基づく情報

ラットを用いた長期がん原性試験において、甲状腺C細胞腺腫及び腫瘍（腺腫及び癌の合算）の発生頻度の増加が認められた（ヒトに週1回本剤1.5mgを皮下投与した場合の血漿中曝露量の5.8倍以上）。rasH2トランスジェニックマウスを用いた短期がん原性試験では、腫瘍の発生は認められなかった^{5),6)}。

甲状腺腫瘍の既往のある患者及び甲状腺腫瘍又は多発性内分泌腫瘍症2型の家族歴のある患者に対する本剤の安全性は確立していない。[8.10参照]

16. 薬物動態

**16.1 血中濃度

日本人2型糖尿病患者24例に本剤0.75mgを週1回反復皮下投与したとき、1回目及び5回目投与後の薬物動態を評価した。デュラグルチドの半減期 ($t_{1/2}$) は4.5日 (108時間) であり、投与5回目におけるAUC_{0-168hr}の累積係数は1.45であった。

薬物動態パラメータ及び血漿中濃度推移を以下に示す⁷⁾。

本剤投与	N	AUC _{0-168hr} (ng・hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} ^{注1)} (hr)	t _{1/2} ^{注2)} (hr)	CL/F (L/hr)	Vz/F (L)
1回目	24	5860 (21)	46.3 (22)	50.33 (45.87-94.67)	108 (71.3-145)	0.0764 (22)	11.9 (24)
5回目	24	8570 ^{注3)} (21)	67.7 (24)	48.00 (22.67-96.48)	108 ^{注3)} (71.7-167)	0.0875 ^{注3)} (21)	13.6 ^{注3)} (35)

CL/F:見かけのクリアランス、Vz/F:見かけの分布容積

幾何平均値 (変動係数%)

注1) 中央値 (範囲)

注2) 幾何平均値 (範囲)

注3) N=23

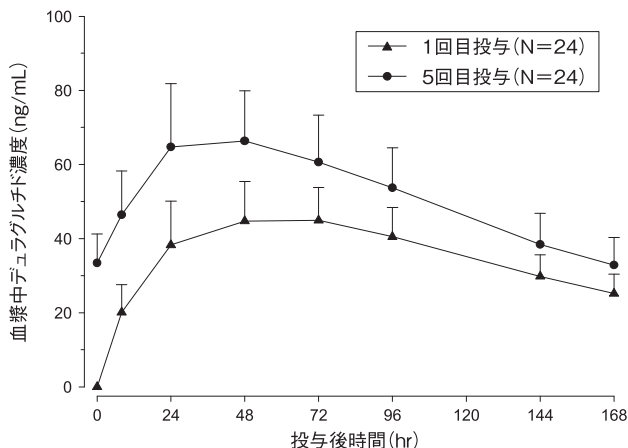


図1) 日本人2型糖尿病患者に本剤0.75mgを週1回反復皮下投与したときの1回目及び5回目投与後の血漿中デュラグルチド濃度推移 (平均値+標準偏差)

日本人2型糖尿病患者7例に本剤1.5mgを週1回5週間反復皮下投与し、1回目及び5回目投与後の薬物動態を評価した。薬物動態パラメータを以下に示す⁸⁾。[8.3参照]

本剤投与	N	AUC _{0-168hr} (ng・hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} ^{注4)} (hr)	t _{1/2} ^{注5)} (hr)	CL/F (L/hr)	Vz/F (L)
1回目	7	10900 ^{注6)} (33)	87.8 (39)	72.00 (48.00-72.00)	-	-	-
5回目	7	18000 (31)	152 (40)	48.00 (48.00-72.00)	108 (94.3-131)	0.0834 (31)	15.0 (38)

CL/F:見かけのクリアランス、Vz/F:見かけの分布容積

幾何平均値 (変動係数%)

注4) 中央値 (範囲)

注5) 幾何平均値 (範囲)

注6) N=6

**16.2 吸収

健康成人45例に3つの異なる投与部位（腹部、上腕部及び大腿部）に本剤1.5mgを単回皮下投与したとき、腹部投与に対する相対的バイオアベイラビリティ [AUC_{0-∞}比 (90%信頼区間)] は、腹部投与で0.973 (0.941, 1.01)、大腿部で0.989 (0.956, 1.02) であった⁹⁾ (外国人データ)。

健康成人に本剤0.75mg又は1.5mgを単回皮下投与したときの絶対的バイオアベイラビリティの推定値は65%及び47%であった¹⁰⁾ (外国人データ)。

16.4 代謝

本剤は、一般的なタンパク異化経路によってアミノ酸に分解されると推定される。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能正常被験者 (クレアチニンクリアランス>80mL/min) 16例、軽度腎機能障害患者 (50<クレアチニンクリアランス≤80mL/min) 8例、中等度腎機能障害患者 (30≤クレアチニンクリアランス≤50mL/min) 8例、高度腎機能障害患者 (クレアチニンクリアランス<30mL/min) 8例及び血液透析を受けている末期腎疾患患者 (3ヵ月以上血液透析を受けている) 8例に本剤1.5mgを単回皮下投与した試験において、腎機能正常被験者に対する軽度、中等度及び高度腎機能障害患者、血液透析を受けている末期腎疾患患者の本剤のAUC_{0-∞}の比 (90%信頼区間) は、それぞれ1.20 (1.06, 1.35)、1.28 (1.13, 1.44)、1.14 (1.00, 1.29) 及び1.12 (0.995, 1.26) であった。また、C_{max}の比 (90%信頼区間) は、それぞれ1.13 (0.963, 1.31)、1.23 (1.05, 1.43)、1.20 (1.02, 1.40) 及び1.11 (0.950, 1.30) であった¹¹⁾ (外国人データ)。

16.6.2 肝機能障害患者

肝機能正常被験者11例、軽度肝機能障害患者 (Child-Pugh分類A) 6例、中等度肝機能障害患者 (Child-Pugh分類B) 6例、高度肝機能障害患者 (Child-Pugh分類C) 3例に本剤1.5mgを単回皮下投与した試験において、肝機能正常被験者に対する軽度、中等度及び高度肝機能障害患者の本剤のAUC_{0-∞}の比 (90%信頼区間) は、それぞれ0.774 (0.649, 0.922)、0.669 (0.556, 0.805) 及び0.791 (0.632, 0.989) であった。また、C_{max}の比 (90%信頼区間) は、それぞれ0.791 (0.654, 0.957)、0.703 (0.582, 0.849) 及び0.761 (0.597, 0.971) であった¹²⁾ (外国人データ)。

16.6.3 高齢者

高齢2型糖尿病患者 (29例、65~76歳) に本剤0.5^{注13)}、0.75又は1.5mgを週1回6週間反復皮下投与した試験を行った (外国人データ)。

高齢2型糖尿病患者に本剤0.75mgを投与したときのデュラグルチドの薬物動態パラメータを以下に示す¹³⁾ (外国人データ)。

本剤投与	N	AUC _{0-168hr} (ng・hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} ^{注7)} (hr)	t _{1/2} ^{注8)} (hr)	CL/F (L/hr)	Vz/F (L)
1回目	11	4630 (31)	37.7 (33)	71.7 (12.0-95.2)	-	-	-
6回目	11	6730 (32)	51.6 (30)	48.0 (24.0-72.5)	131 ^{注9)} (107-189)	0.111 (32)	19.2 ^{注9)} (19)

CL/F:見かけのクリアランス、Vz/F:見かけの分布容積

幾何平均値 (変動係数%)

注7) 中央値 (範囲)

注8) 幾何平均値 (範囲)

注9) N=9

母集団薬物動態解析 (2型糖尿病患者487例、うち日本人152例) において、65歳未満及び65歳以上の患者の薬物動態の間に大きな違いは認められないものと推定された¹³⁾。[9.8参照]

16.7 薬物相互作用

本剤とアセトアミノフェン¹⁴⁾、リシノプリル¹⁵⁾、メトプロロール¹⁵⁾、ワルファリン¹⁶⁾、メトホルミン¹⁷⁾、ジゴキシン¹⁸⁾、アトルバスタチン¹⁹⁾、経口避妊薬²⁰⁾及びシタグリプチン²¹⁾を併用した薬物相互作用試験の結果を下表に示す (外国人データ)。

併用薬	本剤投与	N	併用薬に対する影響		
			AUC比 [90%信頼 区間]	C _{max} 比 [90%信頼 区間]	t _{max} 差(hr) [90%信頼 区間]
本剤1mg ^{注13} を週1回反復皮下投与					
アセトアミノフェン 1000mg ^{注10} [18.5参照]	1回目	22/22	0.88 [0.85,0.92]	0.64 [0.59,0.70]	1.00 [0.73,1.73]
	4回目	22/21	1.05 [1.01,1.08]	0.94 [0.87,1.03]	0.02 [-0.50,0.53]
	4回目 2週後	22/21	1.00 [0.96,1.03]	1.04 [0.96,1.14]	-0.02 [-0.50,0.09]
本剤3mg ^{注13} を週1回反復皮下投与					
アセトアミノフェン 1000mg ^{注10} [18.5参照]	1回目	8/8	0.89 [0.83,0.95]	0.50 [0.43,0.59]	2.15 [1.02,1.73]
	4回目	8/6	1.13 [1.05,1.23]	0.96 [0.82,1.14]	0.97 [0.00,1.48]
	4回目 2週後	8/6	1.05 [0.97,1.14]	0.97 [0.82,1.14]	0.49 [-0.03,1.02]
本剤1.5mgを単回皮下投与又は週1回反復皮下投与					
リシノプリル 5~40mg	1回目	23/22	1.06 [0.91,1.24]	0.95 [0.81,1.12]	-0.50 [-1.00,0.00]
	4回目	23/18	1.05 [0.89,1.24]	1.02 [0.86,1.21]	1.00 [1.00,1.00]
メトプロロール 100mg	単回	20/19	1.19 [1.11,1.28]	1.32 [1.20,1.45]	1.00 [0.00,3.00]
ワルファリン 10mg [10.2参照]	単回				
S-ワルファリン		28/25	0.99 [0.96,1.01]	0.78 [0.74,0.83]	4.02 [3.00,5.00]
R-ワルファリン		28/25	0.99 [0.96,1.02]	0.86 [0.82,0.90]	5.50 [4.00,8.00]
メトホルミン速放性製剤	2回目	12/12	1.12 [1.02,1.22]	0.88 [0.80,0.98]	0.02 [-0.05,1.03]
	4回目	12/11	1.15 [1.05,1.26]	0.99 [0.89,1.10]	-0.02 [-1.03,1.02]
ジゴキシシン 0.25mg	1回目	21/21	0.96 [0.88,1.03]	0.78 [0.67,0.92]	0.50 [0.00,1.50]
	2回目	21/20	0.96 [0.89,1.04]	0.83 [0.71,0.98]	0.50 [0.00,0.50]
アトルバスタチン 40mg	単回	27/27	0.79 [0.75,0.82]	0.30 [0.25,0.36]	-
経口避妊薬 ^{注11}	単回				
ノルゲステロミン ^{注12}		19/14	0.90 [0.83,0.98]	0.74 [0.65,0.85]	2.00 [0.00,2.00]
エチニルエストラジオール		19/14	0.99 [0.90,1.09]	0.87 [0.79,0.97]	0.30 [0.00,2.00]
シタグリブチン 100mg	1回目	28/29	1.01 [0.86,1.17]	0.89 [0.73,1.08]	0.50 [0.00,1.02]
	2回目	28/27	0.93 [0.79,1.09]	0.77 [0.63,0.94]	0.50 [0.00,1.00]

本剤投与:アセトアミノフェンとシタグリブチン以外の併用薬の薬物動態は、本剤単回皮下投与又は週1回反復皮下投与2日後(約48時間後:本剤t_{max}に相当)に評価した。アセトアミノフェンは注10)参照。シタグリブチンは本剤投与1日後に評価した。

N:本剤非投与時/本剤併用投与時

AUC:AUC_{0-24hr}(ワルファリンとアトルバスタチンはAUC_{0-∞})

AUC比、C_{max}比:本剤併用投与時/本剤非投与時

t_{max}差:本剤併用投与時-本剤非投与時

注10) アセトアミノフェンの薬物動態は、本剤週1回4週間反復皮下投与時の初回及び最終投与の2日後(約48時間後:本剤t_{max}に相当)、さらに本剤最終投与の2週間後に評価した。

注11) ノルゲステメート0.25mg(国内未発売)、エチニルエストラジオール0.035mg

注12) ノルゲステメートの活性代謝物

**注13) 本剤の承認された用法及び用量は、「通常、成人には、デュラグルチド(遺伝子組換え)として、0.75mgを週に1回、皮下注射する。なお、患者の状態に応じて1.5mgを週に1回投与に増量できる。」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相プラセボ対照二重盲検用量反応試験

食事・運動療法、又は食事・運動療法に加え経口血糖降下薬単剤投与(試験開始前にウォッシュアウト)にて治療中の2型糖尿病患者145例を対象に、本剤0.25^{注1)}、0.5^{注1)}、0.75mg又はプラセボを週1回(二重盲検)12週間皮下投与した。主要評価項目のベースラインから投与12週時までのHbA1c変化量(最小二乗平均値±標準誤差)は、本剤0.25mg^{注1)}群-0.90±0.09%、本剤0.5mg^{注1)}群-1.15±0.08%、本剤0.75mg群-1.35±0.09%、プラセボ群-0.18±0.09%であり、本剤0.75mg群でより低下した(p<0.001、t検定)²²⁾。

投与12週時までの副作用発現割合は、本剤0.25mg^{注1)}群3/36例(8.3%)、本剤0.5mg^{注1)}群9/37例(24.3%)、本剤0.75mg群5/35例(14.3%)、プラセボ群2/37例(5.4%)であった。主な副作用(発現割合5%以上)は、本剤0.5mg^{注1)}群では悪心6/37例(16.2%)、上腹部痛2/37例(5.4%)、本剤0.75mg群では便秘及び悪心が各2/35例(5.7%)であった。

投与12週時までの低血糖(症候性低血糖又は血糖値が70mg/dL以下)は本剤0.5mg^{注1)}群1/37例(2.7%)、本剤0.75mg群2/35例(5.7%)に認められたが、第三者の手助けを必要とする低血糖は認められなかった。[11.1.1参照]

**注1) 本剤の承認された用法及び用量は、「通常、成人には、デュラグルチド(遺伝子組換え)として、0.75mgを週に1回、皮下注射する。なお、患者の状態に応じて1.5mgを週に1回投与に増量できる。」である。

17.1.2 国内第III相プラセボ対照二重盲検比較試験(実薬対照非盲検比較試験)

食事・運動療法、又は食事・運動療法に加え経口血糖降下薬単剤投与(試験開始前にウォッシュアウト)にて治療中の2型糖尿病患者487例(本剤群:280例、プラセボ群:70例、リラグルド群:137例)を対象とし、本剤0.75mg又はプラセボを週1回(二重盲検)、又はリラグルド0.9mgを1日1回(非盲検)26週間皮下投与した。主要評価項目のベースラインから投与26週時までのHbA1c変化量(最小二乗平均値±標準誤差)は、本剤群-1.43±0.05%、プラセボ群0.14±0.10%、群間差-1.57%(95%信頼区間:-1.79%、-1.35%)であった。またHbA1c変化量のリラグルド群との群間差は-0.10%(95%信頼区間:-0.27%、0.07%)であり、群間差の95%信頼区間の上限が0.4%未満であることから、本剤のリラグルドに対する非劣性が示された。

なお、ベースラインから投与52週時までのHbA1c変化量(最小二乗平均値±標準誤差)は、本剤群-1.39±0.06%、リラグルド群-1.19±0.08%、群間差-0.20%(95%信頼区間:-0.39%、-0.01%)であった^{23),24)}。投与52週時までの副作用発現割合は、本剤群68/280例(24.3%)、リラグルド群39/137例(28.5%)であった。主な副作用(発現割合2%以上)は、本剤群では便秘6.1%、悪心4.3%、下痢3.9%、腹部膨満3.2%、腹部不快感3.2%、リラグルド群では悪心7.3%、便秘5.8%、食欲減退5.8%、腹部膨満5.1%、注射部位そう痒感3.6%、下痢2.2%、腹部不快感2.2%であった。

投与52週時までの低血糖(症候性低血糖又は血糖値が70mg/dL以下)は、本剤群8/280例(2.9%)、リラグルド群4/137例(2.9%)に認められたが、第三者の手助けを必要とする低血糖は認められなかった。[11.1.1参照]

17.1.3 国内第III相実薬対照非盲検比較試験

食事・運動療法に加えスルホニルウレア剤、ピグアナイド系薬剤の単剤又は両剤で血糖コントロール不十分な2型糖尿病患者361例(本剤群:181例、インスリングルルギン群:180例)を対象に、本剤0.75mgを週1回又はインスリングルルギンを1日1回26週間皮下投与した。主要評価項目のベースラインから投与26週時までのHbA1c変化量(最小二乗平均値±標準誤差)は、本剤群-1.44±0.05%、インスリングルルギン群-0.90±0.05%であった。HbA1c変化量の群間差は-0.54%(95%信頼区間:-0.67%、-0.41%)であり、群間差の95%信頼区間の上限が0.4%未満であることから、本剤のインスリングルルギンに対する非劣性が示された²⁵⁾。

投与26週時までの副作用発現割合は、本剤群54/181例(29.8%)、インスリングルルギン群4/180例(2.2%)であった。主な副作用は、本剤群(発現割合2%以上)では下痢8.3%、悪心7.7%、便秘6.6%、リパーゼ増加3.3%、嘔吐2.8%、食欲低下2.8%、インスリングルルギン群では便秘、糖尿病神経障害、異常感、注射部位内出血、末梢性浮腫が各0.6%であった。

投与26週時までの低血糖(症候性低血糖又は血糖値が70mg/dL以下)は本剤群47/181例(26.0%)、インスリングルルギン群86/180例(47.8%)に認められたが、第三者の手助けを必要とする低血糖は認められなかった。体重のベースラインから26週までの変化量(最小二乗平均値±標準誤差)は本剤群-0.48±0.17kg、インスリングルルギン群0.94±0.17kgであった。[11.1.1参照]

17.1.4 国内第III相非盲検併用療法長期投与試験

食事・運動療法に加えて、経口血糖降下薬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に、本剤0.75mgを週1回52週間併用投与した。いずれの併用療法においても、投与開始初期からHbA1c及び空腹時血糖が低下し始め、52週間にわたって効果が持続した²⁶⁾。

体重はα-グルコシダーゼ阻害剤併用群及びピグアナイド系薬剤併用群で減少、スルホニルウレア剤併用群及び速効型インスリン分泌促進剤併用群で不変、チアゾリジン系薬剤併用群で増加した。

投与52週時までの主な副作用(発現割合2%以上)は、悪心7.4%、便秘7.1%、下痢6.3%、リパーゼ増加4.8%、食欲減退3.6%、消化不良3.3%、嘔吐3.0%、腹部膨満2.5%、腹部不快感2.0%、注射部位そう痒感2.0%であった。

投与52週時までの低血糖(症候性低血糖又は血糖値が70mg/dL以下)は、スルホニルウレア剤併用時に増加する傾向が認められたが、第三者の手助けを必要とする低血糖は認められなかった。[11.1.1参照]

表1) 非盲検併用療法長期投与試験の結果

併用薬	N	HbA1c ^{注2)} (%)	体重 ^{注2)} (kg)	副作用 ^{注3)} (%)	低血糖 ^{注3)} (%)
スルホニルウレア剤	131	-1.67±0.09	0.10±0.24	44.3	33.6
α-グルコシダーゼ阻害剤	65	-1.65±0.11	-1.24±0.42	32.3	6.2
ビグアナイド系薬剤	61	-1.57±0.11	-0.87±0.40	23.0	3.3
チアゾリジン系薬剤	66	-1.69±0.13	1.02±0.35	25.8	6.1
速効型インスリン分泌促進剤	71	-1.65±0.13	0.04±0.26	36.6	9.9

注2) ベースラインから52週までの変化量 (平均値±標準誤差)

注3) 52週間の発現割合

**17.1.5 国内第III相実薬対照二重盲検比較試験

食事・運動療法に加えて、経口血糖降下薬単剤で血糖コントロール不十分な2型糖尿病患者586例(本剤1.5mg群:391例、本剤0.75mg群:195例)を対象に、本剤1.5mg又は0.75mgを週1回52週間皮下投与した。前治療がDPP-4阻害剤の場合は本剤投与開始時にDPP-4阻害剤の投与を中止し、他の経口血糖降下薬の場合は当該薬剤の投与を継続した。主要評価項目のベースラインから投与26週時までのHbA1c変化量(最小二乗平均値±標準誤差)は、本剤1.5mg群-1.53±0.04%、本剤0.75mg群-1.25±0.06%で、群間差は-0.29%(95%信頼区間:-0.43%、-0.14%)であり、本剤1.5mgの本剤0.75mgに対する優越性が示された。また、本剤1.5mg群及び本剤0.75mg群とともに、ベースラインからのHbA1cの低下は、投与52週時まで持続した²⁷⁾。

投与52週時までの副作用発現割合は、本剤1.5mg群147/391例(37.6%)、本剤0.75mg群54/195例(27.7%)であった。主な副作用(発現割合5%以上)とその発現割合は、本剤1.5mg群では便秘10.7%、悪心8.4%、下痢7.7%、腹部不快感6.1%、本剤0.75mg群では便秘8.2%であった。

投与52週時までの低血糖(血糖値54mg/dL以上70mg/dL未満)の発現割合は、いずれの群においても、スルホニルウレア剤又は速効型インスリン分泌促進剤併用時に、他の経口血糖降下薬併用時又は本剤単独投与時に比較して高い傾向が認められたが、第三者の手助けを必要とする低血糖は認められなかった。[11.1.1参照]

17.2 製造販売後調査等

17.2.1 国内製造販売後臨床試験(インスリン製剤との併用療法)

インスリン製剤(基礎インスリン療法、混合型インスリン療法、又は基礎/食前インスリン療法)にて治療中の2型糖尿病患者159例(本剤群:120例、プラセボ群:39例)を対象に、本剤0.75mg又はプラセボを週1回16週間皮下投与(二重盲検)、その後本剤0.75mgを週1回36週間皮下投与(非盲検)した。主要評価項目のベースラインから投与16週時までのHbA1c変化量(最小二乗平均値±標準誤差)は、本剤群-1.45±0.06%、プラセボ群0.06±0.10%、群間差-1.50%(95%信頼区間:-1.73%、-1.28%)であり、本剤のプラセボに対する優越性が示された。なお、ベースラインから投与52週時までの本剤群のHbA1c変化量(最小二乗平均値±標準誤差)は-1.09±0.07%であった²⁸⁾。

投与52週時までに本剤群で認められた主な副作用(発現割合5%以上)は、便秘9.2%、食欲減退7.5%、腹部不快感6.7%、悪心5.8%、下痢5.0%、リパーゼ増加5.0%であった。

低血糖(症候性低血糖又は血糖値が70mg/dL以下)は、投与16週時までに、本剤群51/120例(42.5%)、プラセボ群12/39例(30.8%)で認められ、本剤と混合型インスリン療法が併用された1例で第三者の手助けを必要とする低血糖が報告された。[11.1.1参照]

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤はアミノ酸を置換したヒトGLP-1アナログと改変ヒトIgG4 Fc領域との融合タンパク質であり、アミノ酸置換によりDPP-4による分解に抵抗性を示し、分子量の増加により吸収速度及び腎クリアランスが低下することで作用が持続する^{29),30)}。本剤は膵β細胞のGLP-1受容体に結合し、細胞内cAMP濃度を上昇させ、グルコース濃度依存的にインスリン分泌を亢進する³⁰⁾。

18.2 血糖降下作用

2型糖尿病患者に本剤0.3^{注)}、1.0^{注)}、3.0^{注)}及び6.0mg^{注)}を単回皮下投与したとき、いずれの用量においてもプラセボ群に対して投与3日目の空腹時及び食後血糖値が統計学的に有意に低下した³¹⁾。

また、2型糖尿病患者に本剤0.75mgを週1回皮下投与したとき、投与26週時の7ポイント自己測定血糖値(毎食前及び食後2時間並びに就寝前)がすべてのポイントでベースラインから低下し、その低下は投与間隔である7日間持続した⁷⁾。

**注) 本剤の承認された用法及び用量は、「通常、成人には、デュラグルチド(遺伝子組換え)として、0.75mgを週に1回、皮下注射する。なお、患者の状態に応じて1.5mgを週に1回投与に増量できる。」である。

18.3 グルコース応答性インスリン分泌作用

ラットインスリンノーマ細胞株並びにラット及びガニクイザル由来の膵島細胞を用いた*in vitro*インスリン分泌試験において、本剤はグルコース低濃度条件下ではインスリン分泌作用を示さず、高濃度条件下でインスリン分泌を亢進させた。また、GLP-1受容体拮抗薬によりこのインスリン分泌亢進作用は阻害された。ラット及びガニクイザルを用いた*in vivo*グルコース負荷試験において、本剤はグルコース濃度に依存的なインスリン分泌作用を示した³⁰⁾。

2型糖尿病患者に本剤1.5mgを単回皮下投与したとき、グルコース急速投与によりインスリンの第1相分泌(グルコース投与直後から10分後)及び第2相分泌(グルコース投与10分後から180分後)における血中インスリン濃度AUCは、プラセボ投与時に対し

で増加した³²⁾(外国人データ)。

**18.4 グルカゴン分泌抑制作用

2型糖尿病患者に本剤0.75mg及び1.5mgを週1回皮下投与したとき、投与26週時の空腹時血中グルカゴン濃度及び食事負荷後の血中グルカゴン濃度のAUC(食後0~3時間)は、ベースラインから低下した³³⁾(外国人データ)。

18.5 胃内容排出遅延作用

2型糖尿病患者に本剤1.5mgを週1回4週間皮下投与したシンチグラフィを用いた試験において、胃内の残留放射能が50%減少するのにかかる時間(t₅₀)が約2時間遅延した。胃内容排出に対する影響(t₅₀)は、初回投与後が最も大きく、本剤の2、3及び4回目投与の2日後では初回投与に対してそれぞれ88%、87%及び84%に短縮した¹⁷⁾(外国人データ)。「アセトアミノフェンによる評価は16.7参照」

19. 有効成分に関する理化学的見解

一般的名称:デュラグルチド(遺伝子組換え)[Dulaglutide (Genetical Recombination)] [JAN]

本質:デュラグルチドは、遺伝子組換え融合糖タンパク質であり、1~31番目は改変型ヒトグルカゴン様ペプチド1、また48~275番目は改変型ヒトIgG4のFcドメインからなり、2、16、30、57、63及び64番目のアミノ酸残基がそれぞれGly、Glu、Gly、Pro、Ala及びAlaに置換されている。デュラグルチドは、チャイニーズハムスター卵巣細胞から産生される。デュラグルチドは、275個のアミノ酸残基からなるサブユニット2個から構成される糖タンパク質(分子量:約63,000)である。

20. 取扱い上の注意

- 20.1 凍結を避け、2~8℃で遮光保存すること。凍結した場合は、使用しないこと。
- 20.2 室温で保存する場合は、14日以内に使用すること。その際には、遮光にて保存し、また30℃を超える場所で保存しないこと。

21. 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。

**22. 包装

- 〈トリシテ皮皮下注0.75mgアテオス〉
0.5mLx2キット
- 〈トリシテ皮皮下注1.5mgアテオス〉
0.5mLx2キット

23. 主要文献

- 1) 社内資料:ラットを用いた胚・胎児発生に関する試験(2015年7月3日承認、CTD2.6.6.6.3)
- 2) 社内資料:ウサギを用いた胚・胎児発生に関する試験(2015年7月3日承認、CTD2.6.6.6.4)
- 3) 社内資料:ラットを用いた出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験(2015年7月3日承認、CTD2.6.6.6.5)
- 4) 社内資料:新生児ラットを用いた毒性試験(2015年7月3日承認、CTD2.6.6.6.6)
- **5) 社内資料:非臨床試験の概括評価
- 6) Byrd,R.A.et al.:Endocrinology.2015;156(7):2417-2428
- 7) 社内資料:日本人2型糖尿病患者を対象とした第III相臨床試験(GBDP試験)(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.22)
- 8) 社内資料:日本人2型糖尿病患者における第I相反復投与試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.5)
- 9) 社内資料:投与部位の影響を評価した試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.1)
- 10) 社内資料:絶対的バイオアベイラビリティを評価した試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.2)
- 11) 社内資料:腎機能障害患者における薬物動態試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.6)
- 12) 社内資料:肝機能障害患者における薬物動態試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.8)
- 13) 社内資料:高齢2型糖尿病患者における薬物動態試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.7)
- 14) 社内資料:アセトアミノフェンを用いた胃内容排出に対する影響を評価した試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.17)
- 15) 社内資料:リシノプリル及びメトプロロールとの薬物相互作用試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.10)
- 16) 社内資料:ワルファリンとの薬物相互作用試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.13)
- 17) 社内資料:シンチグラフィを用いた胃内容排出に対する影響を評価した試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.20)
- 18) 社内資料:ジゴキシンの薬物相互作用試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.9)
- 19) 社内資料:アトルバスタチンとの薬物相互作用試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.11)
- 20) 社内資料:経口避妊薬との薬物相互作用試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.12)
- 21) 社内資料:シタグリプチンとの薬物相互作用試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.14)
- 22) Terauchi,Y.et al.:Endocrine Journal.2014;61(10):949-959
- 23) Miyagawa,J.et al.:Diabetes Obes.Metab.2015;17(10):974-983
- 24) Odawara,M.et al.:Diabetes Obes.Metab.2016;18(3):249-257
- 25) Araki,E.et al.:Diabetes Obes.Metab.2015;17(10):994-1002
- 26) Emoto,M.et al.:Endocrine Journal.2015;62(12):1101-1114
- **27) 社内資料:日本人2型糖尿病患者における第III相実薬対照二重盲検比較試験(GBGQ試験)

- 28) Ishii,H.et al.:Diabetes Ther. 2020;11(1):133-145
- 29) Glaesner,W.et al.:Diabetes Metab.Res.Rev.2010;26:287-296
- 30) 田牧千裕ほか:日本薬理学雑誌.2015;146(4):215-224
- 31) 社内資料:日本人2型糖尿病患者における第I相単回投与試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.4)
- 32) 社内資料:第I相及び第II相インスリン分泌に対するデュラグルチドの影響を評価した試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.18)
- 33) 社内資料:外国人2型糖尿病患者を対象とした第III相臨床試験(2015年7月3日承認、CTD2.7.6.30)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本イーライリリー株式会社 医薬情報問合せ窓口
〒651-0086 神戸市中央区磯上通5丁目1番28号
TEL:0120-360-605 (医療関係者向け)
medical.lilly.com/jp

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

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