トラディアンス配合錠 AP・BP 適正使用のお願い

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-薬価基準収載

処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)

トラティアンス®RAP



Tradiance® Combination Tablets AP・BP エンパグリフロジン/リナグリプチン配合錠

AP:エンパグリフロジン10mg/リナグリプチン5mg配合錠 BP:エンパグリフロジン25mg/リナグリプチン5mg配合錠

- 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。]

医薬品の適正使用に欠かせない情報です。使用前に必ずお読みください。





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。

効能又は効果に関連する注意

- ○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。
- ○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
- ○トラディアンス配合錠BP (エンパグリフロジン/リナグリプチンとして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
- ○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。
- ○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。
- ○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。[電子添文8.3、9.2.1、16.6.1参照]
- ○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。[電子添文8.3、9.2.2、16.6.1参照]
- ○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。

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。



本剤を投与するにあたり、下記の背景を有する患者さんには注意して投与してください。

- (1) 低血糖を起こすおそれのある以下の患者さん又は状態
 - ・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
- (2) 他の糖尿病用薬と併用する患者さん
 - ⇒低血糖を起こすおそれがあります。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には スルホニルウレア剤又はインスリン製剤の減量を検討してください。
- (3) 脱水を起こしやすい患者さん
 - ・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ります。
- (4) 尿路感染、性器感染のある患者さん
 - ⇒症状を悪化させるおそれがあります。
- (5) 高度肝機能障害患者さん
 - ⇒有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していません。
- (6) 腎機能障害患者さん
 - ・高度腎機能障害(目安:eGFR 30mL/min/1.73m²未満)患者さん又は透析中の末期腎不全患者さん
 - ⇒本剤を投与しないでください。エンパグリフロジンの効果が期待できません。
 - ・中等度腎機能障害(目安:eGFR 30以上、60mL/min/1.73m²未満)患者さん
 - ⇒本剤投与の必要性を慎重に判断してください。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ります。また、体液量減少を起こすおそれがあります(4ページをご参照ください)。
 - ・本剤投与開始後、経過を十分に観察し、継続的にeGFRが45mL/min/1.73m²未満に低下した患者さん
 ⇒本剤投与の中止を検討してください。
- (7) 腹部手術の既往又は腸閉塞の既往のある患者さん
 - ⇒腸閉塞を起こすおそれがあります。

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。

注意すべき副作用

■低血糖

本剤投与中は低血糖に注意してください。

- ○本剤の成分であるエンパグリフロジン及びリナグリプチン両剤の製造販売後の自発報告として 低血糖関連事象が報告されています。
- ○国内臨床試験では、405例中、副作用として「低血糖」2例(0.5%)が認められました。

対処 方法 低血糖症状があらわれたときは、十分な量の糖分(まずはブドウ糖を、ブドウ糖がない場合は砂糖や糖質を含む清涼飲料水など)を速やかに摂取させてください。

※α-グルコシダーゼ阻害薬を服用している場合は、砂糖ではなくブドウ糖を摂るようにアドバイスしてください。

注意 事項

- 本剤とスルホニルウレア剤又はインスリン製剤を併用する場合、低血糖のリスクが増加するおそれがあるため、これらの薬剤と併用する場合には、スルホニルウレア剤又はインスリン製剤の減量を検討してください。
- 高所作業に従事している患者さんや自動車を運転する患者さんには特にご注意 ください。

患者さんへご説明いただきたいこと

- 本剤投与中は低血糖発現の可能性があること
- 低血糖症状について*1

□ ブドウ糖

- ⇒低血糖症状:空腹感、動悸、ふらつき、脱力感、めまい、頭痛、冷や汗、振戦など
- 低血糖症状があらわれたときは、十分な量の糖分*2(まずはブドウ糖を、ブドウ糖がない場合は砂糖や糖質を含む清涼飲料水など)を速やかに摂取すること。α-グルコシダーゼ阻害薬との併用時には、砂糖ではなくブドウ糖を摂ること。

*1 低血糖	症状			15.3
□ 空腹感□ 脱力感	□ ふらつき	□ 動悸 □ めまい	□ 頭痛□ 手足のふるえ など	(X
*2 糖分の	摂れるもの		があらわれたら、まずはブドウ	糖を、ブドウ糖がない場合は砂塩スことが重要です。

ш. и

□砂糖

□ 清涼飲料水(糖質を含むもの) など

stpprox lpha-グルコシダーゼ阻害薬との併用時には、砂糖ではなくブドウ糖を摂るようにしてください。

症状の回復がみられない場合にはただちに医師に相談しましょう。

■ 多尿・頻尿、脱水、体液量減少

服用初期は本剤の成分であるエンパグリフロジンの利尿作用により尿量が 増加し、体液量減少を起こす可能性があります。

- ○本剤の成分であるエンパグリフロジン単剤の製造販売後の自発報告として、多尿・頻尿、脱水が 報告されています。
- 国内臨床試験では、405例中、副作用として「多尿・頻尿」 5例 (1.2%)、「体液量減少」 1例 (0.2%) が 認められました。

対処 方法

脱水等の異常が認められた場合には、本剤投与の一時中止や補液等の適切な処置を行ってください。

注意 事項

- 高齢の患者さんは脱水症状(口渇等)の認知が遅れるおそれがあるためご注意ください。
- 年間を通じて注意が必要ですが、気温が高い時期は特に注意してください。
- ◆本剤と利尿剤(チアジド系又はループ利尿薬等)を併用する場合、利尿作用が増強されるおそれがあるためご注意ください。
- 特に、体液量減少を起こしやすい血糖管理が極めて不良の患者さんや高齢者、腎機能障害患者さん、利尿剤併用患者さんにおいては、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してください。
- 発熱、下痢、嘔吐または食欲不振で食事が摂れないような状態(シックデイ)で体液喪失に繋がるおそれのある患者さんにおいては、体液量と電解質の状態を観察し、体液喪失が改善するまで本剤投与の一時中止を考慮してください。

患者さんへご説明いただきたいこと

- 体液量減少による脱水を防止するため、適度な水分補給を行い、患者さんの自己判断で水分 摂取を制限しないこと
 - ⇒脱水症状*:喉の渇き、体のだるさ、尿量減少など

*脱水症状



- □ のどの渇き
- □ だるさ
- □ 尿量の減少
- □ めまい など

ポイント

脱水になっても症状を自覚しにくいこともある ので、日ごろから水分補給を心がけましょう。

水分補給はお水やむぎ茶などを飲みましょう。 糖分が含まれているジュースや、利尿をうながすカフェインが 入った緑茶、コーヒーやアルコールなどは水分補給には向きません。

水分補給のポイント

服用初期 喉が渇く前に水分を摂る

SGLT2阻害薬服用初期は尿量増加がみられるので、しっかり水分を摂ってください。 SGLT2阻害薬服用により、服用1日目にはジャディアンス10mg群ではプラセボ群に比べて、 約500mLの尿量増加がみられています¹⁾。

日常生活の注意

- こまめに水分を摂る 例:朝(起床後)、トイレの後、入浴前後
- 気温が高い時期には、喉が渇いていなくても早めの水分補給を心がける



服用継続期|喉が渇いたら水分を摂る

服用初期にみられた尿量増加は、持続的にはみられません。 服用時の尿量は飲水量が規定因子となり²⁾、飲水量や回数を過度に増やすことが尿量の増加 や頻尿に繋がります。

ご高齢の方は服用に関わらず、普段からこまめに水分を摂る

体液量減少の有害事象は、服用に関わらず高齢になるにつれ発現率が高くなります。

- 1) Yasui A, et al.: Diabetes Ther. 2018; 9: 863-71.
- 2) Tanaka H, et al.: Adv Ther. 2017; 34: 436-51.(他のSGLT2阻害薬での検討に基づく)

監修:川崎医科大学総合医療センター 特任部長 川崎医科大学 名誉教授 加来浩平先生

■ 尿路感染及び性器感染

本剤の成分であるエンパグリフロジンの尿中グルコース排泄作用により、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ります。

- ○本剤の成分であるエンパグリフロジン単剤の製造販売後の自発報告として、腎盂腎炎などの重篤例 を含む尿路感染、外陰部腟カンジダ症などの性器感染関連事象が報告されています。
- ○国内臨床試験では、405例中、副作用として「尿路感染」18例(4.4%)、「性器感染」6例(1.5%)が 認められました。
- ○エンパグリフロジン単剤の国内外市販後の自発報告として、フルニエ壊疽が報告されています。

対処方法

尿路感染及び性器感染が発症した場合には、適切な処置を行うとともに、状態に応じて休薬等を考慮してください。

重篤な尿路感染 (例えば、腎盂腎炎、尿路性敗血症) 及び性器感染が認められた場合には、本剤投与を中止してください。 特に、フルニエ壊疽が疑われる場合は、外科的 創開放・デブリドマンと全身管理が必要となるため、診断がつき次第、できる限り早急に手術と集中治療が可能な施設と連携してください。

患者さんへご説明いただきたいこと

- 尿路感染及び性器感染を起こすおそれがある
- 尿路感染及び性器感染の症状*について
 - ⇒尿路感染症状:頻尿、排尿痛、残尿感など
 - ⇒性器感染症状:陰部皮膚のそう痒感、疼痛、びらんなど(男女とも)

帯下の色調変化、悪臭など(女性の場合)

- 尿路感染、性器感染を予防するために、日ごろから以下を心がけること
 - ⇒トイレを我慢しない、陰部を清潔に、十分な水分 摂取
- 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こと
- 異常に気づいたら医師に相談すること、特に局所の熱感や疼痛、皮膚に黒色変化がみられる場合はただちに受診すること

*感染症の症状

* **感染症の症状 尿路感染**□ トイレが近い □ 発熱 □ 排尿時の痛み □ 腰や背中の痛み □ 残尿感がある など

性器感染

□ 陰部のかゆみ、痛み、ただれ(男女共通)□ おりものの色やにおいの変化(女性の場合) など

ポイント

特に女性は元々、尿路・ 性器感染にかかりやすい ため注意が必要です。



■ ケトン体増加・ケトアシドーシス

本剤の成分であるエンパグリフロジンの作用機序により、血糖管理が良好 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 に至ることがあります。

- ○本剤の成分であるエンパグリフロジン単剤の製造販売後の自発報告として、重篤例を含むケトアシ ドーシスが報告されています。また、SGLT2阻害薬投与による尿中ケトン体陽性又は血中ケトン体 増加が報告されています。
- ○国内臨床試験では、405例中、副作用としてケトン体増加による影響・ケトアシドーシス関連有害事 象は30例(7.4%)に認められました。
- 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 に行ってください。

対処 方法

患者さんの症状を十分に観察し、特に、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、血糖値の測定のみではケト アシドーシスが見過ごされるため、必ず、血中又は尿中ケトン体測定を含む検査を 実施してください。異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行ってく ださい。

注意 事項

- 糖を排泄することにより、糖新生が活性化することで脂肪分解、蛋白質分解の亢 進が起こることから、高血糖(≥250mg/dL)を伴う典型的な糖尿病性ケトアシ ドーシス*とは異なる場合があるので、注意してください。
- 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、観察を十分に行ってください。
 - *糖尿病性ケトアシドーシスの診断基準:高血糖(>250mg/dL)、ケトーシス(β -ヒドロキシ酪酸の増加)、アシドーシス(動脈血pH \leq

引用:日本糖尿病学会 編・著:糖尿病診療ガイドライン2024. p447. 南江堂. 2024

患者さんへご説明いただきたいこと

- 「悪心・嘔吐、食欲減退、腹痛、過度な□ 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ただちに 医療機関を受診すること
- 血糖値に関わらずケトアシドーシスが 発現しうること

* ケトアシドーシスの症状

□ 嘔吐、悪心 □ 意識障害

□ 腹痛

□ 呼吸困難 など



トラディアンス配合錠の服用を中止した後も症状が続くことがあるため、トラディアンス配合 錠を服用していたことを医療機関に伝えること



■その他の注意

● 体重減少

本剤の投与により体重減少があらわれることがあります。

○過度の体重減少が認められた場合には、症状に応じて適切に処置してください。

● 皮膚症状

本剤の投与により皮膚症状があらわれることがあります。

- 皮膚症状*が認められた場合には、適切な処置を行うとともに、特に粘膜症状(眼結膜、口唇、外陰部の発赤、びらん等)を伴う場合には、スティーブンス・ジョンソン症候群などの重症薬疹の可能性があるため、可及的速やかに皮膚科医にコンサルテーションしてください。
- ○本剤を処方している患者さんへは、皮膚症状がみられたら 速やかに主治医に相談するよう説明してください。



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-

処方箋医薬品^{注)}

トラティアンス®配合錠AP トラティアンス®配合錠BP

Tradiance® Combination Tablets AP·BP

(エンパグリフロジン/リナグリプチン配合錠)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

貯 法		室温保存					配合錠AP	配合錠BP
		TO IMPAIL 14	承	承 認 番 号		号	23000AMX00806000	23000AMX00807000
有	効 期 間	36カ月	薬 価 収 載		20184	 手11月		
日本標準商品分類番号			販 売		開	始	2018年11月	
		873969	国	際	誕	生	2015年1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 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	
有 効 成 分 1錠中エンパグリフロジン10mg、リナグリプチン5mg		1錠中エンパグリフロジン25mg、リナグリプョン5mg	
添 加 剤	ン、トウモロコシデンプン、コポリビドン、クロス ポビドン、タルク、ステアリン酸マグネシウム、	D-マンニトール、部分アルファー化デンプン、トウモロコシデンプン、コポリビドン、クロスポビドン、タルク、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール6000EP、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	形	淡黄色のフィルムコート錠	淡赤色のフィルムコート錠
外	形	10/5	(a) (25/5) —
垂	線	約8.1mm	約8.1mm
厚	ż	約3.2mm	約3.2mm
重	ż	約185mg	約185mg
識力	削コード	<u>10/5</u>	25/5

4. 効能又は効果

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/リナグリプチンとして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アン
- 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ク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 8.5 エンパッりプロシンの利水作用により多水・頻水がみられることがある。また、体液食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ンドーシス、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
- (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 エンパケ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。[11.1.1参照]
- 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]

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。

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 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。[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
棚尿病用薬 スルホニルウレア剤 速効型インスリン分泌促進薬 α-グルコシダーゼ阻害薬 ビグアナイ・系薬剤 チアノリジン系薬剤 GLP-1受容体作動薬 インスリン製剤等 [11.1.1参照]	低血糖が起こるおそれがある。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にはスルホニルウレア剤又はインスリン製剤の減量を検討すること。	血糖降下作用が増強される。
血糖降下作用を増強する薬剤 β遮断薬 サリチル酸剤 モノアミン酸化酵素阻害剤等	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。
リトナビル [16.7.4参照]		リナグリプチンの代謝酵素である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る薬剤 アドレナリン 副腎皮質ホルモン 甲状腺ホルモン等	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。
リファンピシン [16.7.4参照]		リナグリプチンの代謝酵素であるCYP3A4誘導及び排泄に関 与するP-gp誘導による。
利尿薬 チアジド系薬剤 ループ利尿薬等 [8.5、9.1.2、11.1.2参照]	必要に応じ利尿薬の用量を調整 するなど注意すること。	エンパグリフロジン:利尿作用が 増強されるおそれがある。
リチウム製剤 炭酸リチウム	リチウムの作用が減弱されるおそ れがある。	リチウムの腎排泄を促進することにより、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

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]

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 利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 参昭]

	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)		
代謝及び栄養障害	脂質異常症	体液量減少	
血液及びリンパ系障害			血液濃縮
神経障害			めまい、味覚異常
呼吸器、胸郭及び縦隔障害			鼻咽頭炎、咳嗽
胃腸障害	便秘	鼓腸	腹部膨満、胃腸炎、 口内炎
皮膚及び皮下組織障害		発疹	そう痒症
腎及び尿路障害	頻尿	多尿	尿量増加、排尿困難
生殖系障害		外陰腟そう痒症	陰部そう痒症
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、膵酵素 (血中アミラーゼ、リパーゼ) 増加、尿中ケトン体陽性	体重減少、血中 クレアチニン上 昇	体重増加、糸球体濾 過量減少、ヘマトクリッ ト上昇

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

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1000 mg/kg/日(雄)及びラットにエンパグリフロジン300 mg/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。

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]

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)

●警告・禁忌を含む注意事項等情報の改訂に十分ご留意ください。

●その他の詳細は製品電子添文をご参照ください。



- ●最新の電子添文は以下よりご覧いただけます。
 - ●独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/
 - ●トラディアンス®製品基本資料ダウンロード
 https://pro.boehringer-ingelheim.com/jp/product/tradiance
 https://medical.lilly.com/jp/tradiance
- ●専用アプリ「添文ナビ®」でGS1バーコードを読み取ると、 最新の電子添文等を閲覧することができます。

(01)14987413880517

●トラディアンス®に関するお問い合わせ・資料請求

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)