*2024年9月改訂(第2版) 2023年11月改訂(第1版)

貯法:室温保存 **有効期間**:3年 日本標準商品分類番号 873969

	承認番号	販売開始
OD錠5mg	22800AMX00620000	2016年12月
OD錠10mg	22800AMX00621000	2016年12月

速効型インスリン分泌促進薬

ミチグリニドカルシウム水和物口腔内崩壊錠

ミチグリニドCa・OD錠5mg「JG」 ミチグリニドCa・OD錠10mg「JG」

Mitiglinide Ca OD Tablets

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

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡、l型糖尿病の 患者 [輪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。]
- 2.2 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い。]
- 2.3 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.4 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分 (1 錠中)	添加剤		
ミチグリニド Ca・ OD 錠 5mg「JG」	日局 ミチグリニ ドカルシウム水和 物 5.0mg	D-マンニトール、エリスリトール、アスパルテーム (L-フェニルアラニン化合物)、結晶セルロース、無水リン酸水素カルシウム、クロスポビドン、フマル酸ステアリルナトリウム		
ミチグリニド Ca・ OD 錠 10mg「JG」	日局 ミチグリニ ドカルシウム水和 物 10.0mg	D-マンニトール、エリスリトール、アスパルテーム (L-フェニルアラニン化合物)、結晶セルロース、無水リン酸水素カルシウム、クロスポビドン、フマル酸ステアリルナトリウム		

3.2 製剤の性状

販売名	色・剤形	外形	・大きさ・	重量	識別コード
		表面	裏面	側面	
ミチグリニド Ca・ OD 錠 5mg「JG」	白色の素錠	JG F71			JG F71
OD MC Sing 1701		直径	厚さ	重量	
		6.0mm	2.4mm	75mg	
		表面	裏面	側面	
ミチグリニド Ca・ OD 錠 10mg「JG」	白色の素錠	JG F72			JG F72
		直径	厚さ	重量	
		8.1mm	3.0mm	150mg	

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 本剤の適用においては、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。
- 5.2 本剤を投与する際は、空腹時血糖が 126mg/dL 以上、又は食 後血糖 1 又は 2 時間値が 200mg/dL 以上を示す場合に限る。

6. 用法及び用量

通常、成人にはミチグリニドカルシウム水和物として1回 10mg を1日3回毎食直前に経口投与する。なお、患者の状態に応じて適宜増減する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 本剤は、食後投与では速やかな吸収が得られず効果が減弱する。効果的に食後の血糖上昇を抑制するため、本剤の投与は毎食直前(5分以内)とすること。また、本剤は投与後速やかに薬効を発現するため、食前30分投与では食前15分に血中インスリン値が上昇し食事開始時の血糖値が低下することが報告されており、食事開始前に低血糖を誘発する可能性がある。
- **7.2** 高齢者では、状況に応じて低用量(1回量 5mg)から投与を 開始することが望ましい。[9.8 参照]

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。[11.1.2 参照]
- 8.2 本剤は、ときに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。[11.1.2 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、本剤を2~3ヵ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 本剤は、速やかなインスリン分泌促進作用を有する。その作用点はスルホニル尿素系製剤と同じであり、スルホニル尿素系製剤との相加・相乗の臨床効果及び安全性が確認されていないので、スルホニル尿素系製剤とは併用しないこと。
- 8.5 本剤とピオグリタゾン塩酸塩1日45mgとの併用における安全性は確立されていない(使用経験はほとんどない)。
- 8.6 本剤と GLP-1 受容体作動薬との併用における有効性及び安全性は検討されていない。

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 虚血性心疾患のある患者

心筋梗塞を発症した患者が報告されている。[11.1.1 参照]

9.1.2 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
- 下痢、嘔吐等の胃腸障害
- ・栄養不良状態、飢餓状態、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 [11.1.2 参照]

9.2 腎機能障害患者

低血糖を起こすおそれがある。慢性腎不全患者において、血 漿中薬物未変化体濃度の消失半減期の延長が報告されている。 [11.1.2、16.6.1 参照]

9.3 肝機能障害患者

低血糖を起こすおそれがある。また、肝機能障害を悪化させるおそれがある。[11.1.2, 11.1.3参照]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。本剤は動物実験(ラット)で胎盤通過が認められている。また、動物実験(ラット)で周産期に薬理作用に基づく低血糖によると推定される母動物死亡が認められている。[2.4参照]

9.6 授乳婦

授乳中の女性は、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。本剤は動物実験(ラット)で母乳への移行が認められている。

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

血糖値に留意して、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。[7.2 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	低血糖症状 (空腹感、	作用機序が異なる薬理
インスリン製剤	あくび、悪心、無気力、	11 / 14 11 11 11 11 11
ビグアナイド系薬剤	だるさ等の初期症状か	血糖降下作用の増強に
		よる。
阻害剤	るえ、顔面蒼白等の症	
DPP-4 阻害剤	状を経て意識消失、け	
GLP-1 受容体作動薬	いれん、昏睡にいた	
SGLT2 阻害剤	る)、血糖降下作用が	
チアゾリジン系薬剤	増強されることがある	
[11.1.2 参照]	ので、血糖値モニター	
サリチル酸製剤		血中蛋白との結合抑
アスピリン等	分に観察し、必要であ	制及び抱合代謝阻害
	れば減量する。	による。ただし、ア
	特に、インスリン製剤	スピリンとして1回量
	と併用する場合、低皿	1500mgの併用時に影
	糖のリスクが増加する	響する可能性があるが、
	おそれがある。併用時	13/11 / / / · · · · ·
	の低血糖のリスクを軽	して1回量300mg) で
	減するため、インスリ	は影響しない。
クロフィブラート等	ン製剤の減量を検討す	血中蛋白との結合抑制
サルファ剤	ること。	及び代謝阻害による。
スルファメトキサ	チアゾリジン系薬剤と	
ゾール等	の併用時には、特に浮	
β - 遮断剤	腫の発現に注意するこ	肝臓における糖新生の
プロプラノロール塩	と。	抑制及び末梢における
酸塩等		インスリン感受性の増
モノアミン酸化酵素阻		強により血糖が低下す
害剤		る。
タンパク同化ホルモン		タンパク同化ホルモン
剤		剤が糖尿病患者のみに
		起こる血糖降下作用に
		加えて代謝抑制・排泄
		遅延説がある。
テトラサイクリン系抗		インスリン感受性促進
生物質		による。
テトラサイクリン塩		
酸塩		
ミノサイクリン塩酸		
塩等		

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アドレナリン	経口血糖降下剤の効果	
		取り込み抑制及び肝臓
	上昇してコントロール	での糖新生の促進によ
	不良になることがあ	り、血糖値を上昇させ
	る。	る。
副腎皮質ホルモン	食後の血糖上昇が加わ	肝臓での糖新生促進、
メチルプレドニゾロ	ることによる影響に十	末梢組織でのインスリ
ン等	分注意すること。	ン感受性低下による。
卵胞ホルモン	併用時は血糖値コント	機序不明
エチニルエストラジ	ロールに注意し頻回に	コルチゾール分泌変
オール等	血糖値を測定し、必要	化、組織での糖利用変
	に応じ投与量を調節す	化、成長ホルモンの過
	る。	剰産生、肝機能の変化
		等が考えられる。
ニコチン酸		肝臓でのブドウ糖の同
		化抑制による。
イソニアジド		糖質代謝の障害による
		血糖値上昇及び耐糖能
		異常による。
ピラジナミド		機序不明
		血糖値のコントロール
		がむずかしいとの報告
		がある。
フェノチアジン系薬剤		インスリン遊離抑制、
クロルプロマジン等		副腎からのエピネフリ
		ン遊離による。
利尿剤		血清カリウムの低下、
チアジド系等		インスリンの分泌障
		害、組織におけるイン
		スリンの感受性低下に
		よる。
フェニトイン		インスリン分泌を直接
		抑制する。
甲状腺ホルモン	血糖値その他患者の状	血糖コントロール条件
乾燥甲状腺等	態を十分観察しながら	が変わることがある。
	投与する。	

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 心筋梗塞 (0.1%)

[9.1.1 参照]

11.1.2 低血糖 (6.6%*)

低血糖症状(眩暈、空腹感、振戦、脱力感、冷汗、意識消失等)があらわれることがある。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、 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ブドウ糖を投与すること。また、1 回 5 mg \sim の減量を検討するなど慎重に投与すること。 [8.1、8.2、9.1.2、9.2、9.3、10.2 参照]

※低血糖症状として報告された発現割合である。

11.1.3 肝機能障害(頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTP の著しい上昇等を伴う肝機能障害があらわれることがある。[9.3 参照]

11.2 その他の副作用

	5% 以上	0.1 ~ 5% 未満	頻度不明
代謝	低血糖症状(眩暈、 空腹感、振戦、脱悪 感、冷汗、発汗、寒 寒、意識低下、倦怠感、 動悸、頭重感感、眼 しょぼ感、眼 気気、気にした不良、し れ感、眠気、歩行困難、 あくび等)		
消化器		口内炎、口渇、胸やけ、 嘔気、嘔吐、胃不快感、 胃炎、胃痛、胃潰瘍、 胃腸炎、腹部膨満、腹痛、 放屁増加、下痢、軟便、 便秘、空腹感、食欲不振、 食欲亢進	舌のしびれ
皮膚		湿疹、そう痒、皮膚乾 燥	発疹
筋骨格系		背部痛、筋肉痛、関節痛、 下肢痙直、筋骨格硬直	

	5% 以上	0.1 ~ 5% 未満	頻度不明
精神神経系		頭痛、眩暈、眠気、不眠、	
相种种莊禾		しびれ感	
耳		耳痛	
		胆嚢ポリープ、AST上	
肝臓		昇、ALT上昇、γ-GTP	
刀工加铁		上昇、LDH上昇、総ビ	
		リルビン上昇	
		心拡大、動悸、心室性	
循環器		期外収縮、高血圧悪化、	
		血圧上昇	
呼吸器		咳、咽頭異和感、かぜ	
"J "/X TII		症候群	
腎臓・泌尿		腎嚢胞、頻尿、尿蛋白、	
器		尿潜血	
		倦怠感、脱力感、冷汗、	
	上昇	ほてり、浮腫、脱毛、眼	
		のしょぼしょぼ感、胸部	
		不快感、胸痛、右季肋	
- 4		部痛、四肢痛、体重増	
その他		加、乳酸上昇、遊離脂	
		肪酸上昇、総コレステ	
		ロール上昇、LDL-コレ	
		ステロール上昇、トリグ	
		リセリド上昇、尿酸上昇、	
		CK 上昇、カリウム上昇	

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- **14.1.1** 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。
- 14.1.2 本剤は舌の上にのせて唾液を浸潤させると崩壊するため、 水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。
- 14.1.3 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用しないこと。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人男性にミチグリニドカルシウム水和物 5、10 及び 20mg(錠)を 食直前に単回経口投与したとき $^{\pm 1}$ 、投与後 $0.23\sim0.28$ 時間で最高血漿 中濃度(C_{max})に達し、半減期($t_{1/2}$)は約 1.2 時間であった $^{1)}$ 。

健康成人男性における食直前投与の薬物動態パラメータ

投与量	Cmax	T_{max}	t1/2
(mg)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
5 (n=8)	650.3	0.28	1.24
10 (n=8)	1390.7	0.23	1.19
20 (n=7)	2903.2	0.25	1.22

16.1.2 反復投与

健康成人男性に、ミチグリニドカルシウム水和物 1 回 10mg(錠)を 1 日 3 回、7 日間反復経口投与したとき、血漿中未変化体濃度推移において 1 及び 7 日目での CLtot/F、AUC $_0$ -inf 及び AUC $_0$ -Shr に有意な差が認められた。しかし、1 日目投与時と 7 日目のこれらパラメータの平均値の差は 10% 程度とわずかであり、この 90% 信頼区間も約 \pm 20% の範囲内にあることから特に問題とはならないと考えられた。また、Cmax 及び Vdssにはいずれも有意な差は認められず、7 日間の反復投与においてもミチグリニドカルシウム水和物の体内動態はほとんど変化しないと考えられた 2 0。

健康成人男性における食直前投与の反復投与時の薬物動態パラメータ

測定	日	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t1/2 (hr)	AUC _{0-5hr} (ng · hr/mL)	AUC _{0-inf} (ng · hr/mL)	CLtot/F (mL/min/kg)	Vdss/F (L/kg)
1日I (n=8		1390.7	0.23	1.19	1326	1383	1.73	0.14
7日I (n=8		1557.6	0.28	1.29	1455	1528	1.56	0.14

16.1.3 生物学的同等性試験(錠、OD錠)

健康成人男性にミチグリニドカルシウム水和物 10mg (OD 錠、水なし又は水で服用) 又はミチグリニドカルシウム水和物 10mg (錠、水で服用)を空腹時に単回経口投与したとき^{注1)}、両製剤は生物学的に同等であった³⁾。 健康成人男性における空腹時単回投与時の薬物動態パラメータ (OD 錠を水なしで服用した場合)

薬剤名 (用法)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-5hr} (ng · hr/mL)	T _{max} (hr)	t1/2 (hr)
10mgOD 錠 (水なしで服用) (n=28)	640.5	1229	0.50	1.30
10mg 錠(水で服用) (n=28)	727.9	1214	0.50	1.24

平均値 (Tmax:中央値)

健康成人男性における空腹時単回投与時の薬物動態パラメータ(OD 錠を水で服用した場合)

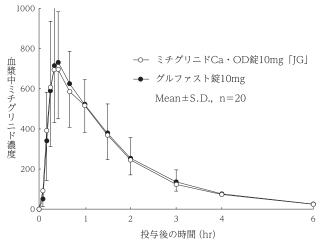
薬剤名(用法)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-5hr} (ng · hr/mL)	T _{max} (hr)	t1/2 (hr)
10mgOD 錠(水で服用) (n=28)	698.3	1153	0.44	1.34
10mg 錠(水で服用)(n=28)	767.5	1133	0.50	1.26

平均值 (Tmax:中央値)

16.1.4 生物学的同等性試験

(1) 水で服用

ミチグリニド $\text{Ca} \cdot \text{OD}$ 錠 10mg 「JG」 とグルファスト錠 10mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ミチグリニドカルシウム水和物として 10mg) 健康成人男性に水と共に絶食単回経口投与して血漿中ミチグリニド濃度を測定し、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、 $\log (0.80) \sim \log (1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 4 。



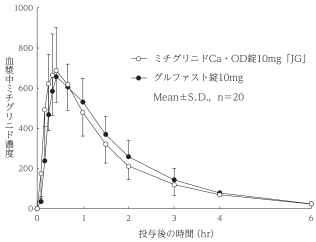
薬物動態パラメータ

	判定パー	参考パラメータ		
	AUC ₀₋₆	Cmax	Tmax	T1/2
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
ミチグリニド Ca・OD 錠 10mg「JG」	1276.9 ± 225.9	797.69 ± 195.76	0.6 ± 0.4	1.3 ± 0.1
グルファスト錠 10mg	1320.3 ± 238.3	835.25 ± 232.99	0.7 ± 0.5	1.2 ± 0.1
			(Mean + S	D n=20)

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。

(2) 水なしで服用

ミチグリニド $Ca \cdot OD$ 錠 10 mg $\lceil JG \rceil$ とグルファスト錠 10 mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ミチグリニドカルシウム水和物として 10 mg)健康成人男性にミチグリニド $Ca \cdot OD$ 錠 10 mg $\lceil JG \rceil$ は水なしでグルファスト錠 10 mg は水と共に絶食単回経口投与して血漿中ミチグリニド濃度を測定し、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、 $10g(0.80) \sim 10g(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 4 。 (ng/mL)



薬物動態パラメータ

	判定パラ	参考パラメータ		
	AUC ₀₋₆	Cmax	Tmax	T1/2
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
ミチグリニド Ca・OD 錠 10mg「JG」	1222.6 ± 247.1	761.53 ± 160.46	0.4 ± 0.2	1.3 ± 0.1
グルファスト錠 10mg	1282.7 ± 206.9	760.04 ± 194.00	0.6 ± 0.3	1.2 ± 0.1

(Mean \pm S.D., n=20)

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。

16.2 成功

16.2.1 食事の影響

健康成人男性にミチグリニドカルシウム水和物 5mg(錠)を食後に経口投与したとき $^{(\pm 1)}$ 、食直前に比し最高血漿中濃度(C_{max})の低下及び最高血漿中濃度到達時間(T_{max})の遅延が認められた 5)。

健康成人男性における食直前及び食後投与時の薬物動態パラメータ

投与時期	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	AUC _{0-24hr} (ng · hr/mL)
食直前 (n=6)	384.9	0.29	1.42	472
食後 (n=6)	143.5	2.08	1.26	444

16.4 代謝

健康成人男性にミチグリニドカルシウム水和物 5、10 及び 20mg(錠)を 食直前に単回経口投与したとき $^{\pm 1}$)、24 時間までに投与量の約 54 \sim 74% が尿中に排泄され、そのほとんどがグルクロン酸抱合体代謝物であり、ミチグリニドは 1% 未満であった 6 。

健康成人男性に [14 C] 標識ミチグリニドカルシウム水和物 11 mg 溶液を食直前に単回経口投与したとき $^{\pm 1}$ 、投与 $^{0.5}$ 及び 4 時間後の血漿中放射能は主にミチグリニド由来であり、ミチグリニドのグルクロン酸抱合体はミチグリニドの約 $^{1/3}$ から $^{1/6}$ 量が存在し、ヒドロキシ体代謝物はさらに少なかった 7 (外国人データ)。

ミチグリニドカルシウム水和物は、ヒトにおいて肝臓及び腎臓で代謝され、グルクロン酸抱合体は主に薬物代謝酵素の UGT1A9 及び 1A3 により、ヒドロキシ体は主に CYP2C9 により生成されることが $in\ vitro$ 試験により確認されている $^{8)}$ $^{-10)}$ 。

16.5 排泄

健康成人男性に $[^{14}C]$ 標識ミチグリニドカルシウム水和物 11mg 溶液を食直前に単回経口投与したとき $^{\pm 1)}$ 、放射能の約 93% は尿中に、約 6% は糞中に排泄された $^{11)}$ (外国人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害者

成人腎機能正常者、腎機能低下者及び慢性腎不全患者(ミチグリニドカルシウム水和物投与前日の平均クレアチニンクリアランス値はそれぞれ 113.75、37.01 及び 3.431mL/min) にミチグリニドカルシウム水和物 10mg(錠)を食直前に単回経口投与したとき、クレアチニンクリアランスの低下に伴い半減期($t_{1/2}$)は延長したが、その他の主要パラメータ (C_{\max} 、AUC θ -inf 及び CLtot/F)とクレアチニンクリアランスとの間に、有意な相関は認められなかった 12 。 [9.2 参照]

腎機能正常者、腎機能低下者及び慢性腎不全患者における薬物動態パラ

メータ						
	Cmax	Tmax	t1/2	AUC _{0-inf}	CLtot/F	Vdss/F
	(ng/mL)	(hr)	(hr)	(ng·hr/mL)	(mL/min/kg)	(L/kg)
腎機能正常者 (n=8) Ccr が 91mL/min 以上	1275.3	0.69	1.48	1517	1.64	0.16
腎機能低下者 (n=7) Ccr が 31 ~ 50mL/min	1643.9	0.29	3.22	2132	1.37	0.20
慢性腎不全患者 (n=8) Ccr が 30mL/min 以下 で透析を実施中	764.7	0.41	11.7	1741	1.70	0.86

16.6.2 高齢者

高齢者(65歳以上)及び非高齢者($20\sim35$ 歳)にミチグリニドカルシウム水和物 10mg(錠)を朝食直前(5分以内)に単回経口投与したとき、高齢者では C_{\max} が非高齢者に比べてやや低かったが、その他のパラメータに差は認められなかった 13 。

高齢者及び非高齢者における血漿中未変化体の薬物動態パラメータ

	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t1/2 (hr)	AUC _{0-5hr} (ng · hr/mL)
高齢者 (n=10)	906.6	0.38	1.45	1082.1
非高齢者 ^{注2)} (n=10)	1213.3	0.28	1.35	1148.3

16.7 薬物相互作用

16.7.1 ミチグリニドカルシウム水和物の薬物動態に及ぼす影響

ボグリボース、ピオグリタゾン塩酸塩、メトホルミン塩酸塩及びシタグリプチンリン酸塩水和物の併用投与によるミチグリニドカルシウム水和物の薬物動態に変化はなかった $^{14)}$ - $^{17)}$ 。

16.7.2 併用薬の薬物動態に及ぼす影響

ピオグリタゾン塩酸塩、メトホルミン塩酸塩及びシタグリプチンリン酸塩水和物の薬物動態に対するミチグリニドカルシウム水和物の影響は認められなかった $^{15)}$ $^{-17)}$ 。

16.8 その他

ミチグリニド $Ca \cdot OD$ 錠 5mg $\lceil JG \rceil$ は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 24 年 2 月 29 日 薬食審査発0229 第 10 号 別紙 2)」に基づき、ミチグリニド $Ca \cdot OD$ 錠 10mg $\lceil JG \rceil$ を標準製剤とした溶出試験の結果、溶出挙動は同等と判定され、生物学的に同等とみなされた 18 。

- 注1) 本剤の承認されている用法・用量は「通常、成人にはミチグリニドカルシウム 水和物として1回10mgを1日3回毎食直前に経口投与する。なお、患者の状態に応じて適宜増減する」である。
- 注 2) 1 例において、AUC_{0-5hr}を除く薬物動態パラメータは算出不能であった。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 単独療法 第Ⅲ相二重盲検比較試験

食事療法のみでは十分な血糖コントロールが得られない 314 例の 2 型糖尿病患者を対象に、ミチグリニドカルシウム水和物 1 回 10mg を 1 日 3 回毎食直前 12 週間経口投与した。ミチグリニドカルシウム水和物 7 回 10mg を 1 日 3 回毎食直前 12 週間経口投与した。ミチグリニドカルシウム水和物群の患者背景は、糖尿病薬物治療歴なしの症例 79.4%、投与開始時の HbAlc (JDS) (平均値 ± 標準偏差) 7.47 ± 0.96% であった。最終評価時の HbAlc (JDS) の変化量は、プラセボ群 +0.21 ± 0.66% に対し、ミチグリニドカルシウム水和物群では $-0.44 \pm 0.75\%$ であり、有意な差が認められた(p < 0.001、t 検定)。副作用(臨床症状)の発現割合は、プラセボ群の 22.5%(23/102 例)に対し、ミチグリニドカルシウム水和物群では 23.5%(24/102 例)であった。副作用(臨床検査値)の発現割合は、プラセボ群の 14.9%(15/101 例)に対し、ミチグリニドカルシウム水和物群では 25.7%(26/101 例)であった。低血糖症状の発現割合は、プラセボ群の 2.9%(3/102 例)に対し、ミチグリニドカルシウム水和物群では 2.0%(2/102 例)であった。「9)。

17.1.2 単独療法 長期投与試験

長期投与試験では、ミチグリニドカルシウム水和物 1 回 10mg (5mg または 20mg に増減可能)を 1 日 3 回、52 週間経口投与した。最終評価時の HbAlc (JDS)変化量 (平均値±標準偏差)は、 $-0.48\pm0.97\%$ であった。副作用(臨床症状)、副作用(臨床検査値)及び低血糖症状の発現割合は、それぞれ 27.5% (98/356 例)、22.0% (78/354 例)及び 9.8% (35/356 例)であった 20 。

17.1.3 α - グルコシダーゼ阻害剤併用療法 第Ⅱ/Ⅲ相二重盲検比較試験

食事療法に加えてボグリボース(1 回 0.2mg)単剤による薬物療法によ り十分な血糖コントロールが得られていない 385 例の 2 型糖尿病患者 (併 用投与開始時の HbA1c (JDS) (平均値±標準偏差) 7.10 ± 0.47%) を 対象に、ボグリボース 0.2mg にミチグリニドカルシウム水和物 1回 5mg 又は 10mg を上乗せして 1日 3 回毎食直前 12 週間経口投与したⁱⁱ)。 最終 評価時の HbA1c (JDS) の変化量は、ボグリボース単独群 -0.02 ± 0.36% に対し、ミチグリニドカルシウム水和物 10mg 併用群で -0.64 ± 0.46%、 5mg併用群で $-0.44 \pm 0.43\%$ と共に有意に低下した(いずれもp < 0.001、 分散分析)。副作用(臨床症状)の発現割合は、ボグリボース単独群の 14.6% (13/89 例) に対し、ミチグリニドカルシウム水和物 10mg 併用 群で 22.5% (23/102 例)、ミチグリニドカルシウム水和物 5mg 併用群で 13.2% (12/91 例) であった。副作用(臨床検査値)の発現割合は、ボグ リボース単独群の13.5% (12/89例) に対し、ミチグリニドカルシウム 水和物 10mg 併用群で 15.8% (16/101 例)、ミチグリニドカルシウム水 和物 5mg 併用群で 8.8%(8/91 例)であった。低血糖症状の発現割合は、 ボグリボース単独群の 1.1%(1/89 例)に対し、ミチグリニドカルシウ ム水和物 10mg 併用群で 6.9% (7/102 例)、ミチグリニドカルシウム水 和物 5mg 併用群で 3.3% (3/91 例) であった ²¹⁾。 [10.2 参照]

17.1.4 α - グルコシダーゼ阻害剤併用療法 長期併用投与試験

2 型糖尿病患者 161 例に、ボグリボースとミチグリニドカルシウム水和物 1 回 5mg 又は 10mg、1 日 3 回で経口投与を開始し、52 週間併用投与した $^{(\pm)}$ 。最終評価時の HbAlc(JDS)変化量(平均値±標準偏差)は、ミチグリニドカルシウム水和物 10mg 併用群で $-0.48\pm0.62\%$ 、ミチグリニドカルシウム水和物 5mg 併用群で $-0.20\pm0.62\%$ であった。副作用(低血糖症状及び臨床検査値異常を含む)の発現割合は、ミチグリニドカルシウム水和物 10mg 併用群で 32.9%(40/88 例)、ミチグリニドカルシウム水和物 5mg 併用群で 32.9%(24/73 例)であった。低血糖症状の発現割合は、ミチグリニドカルシウム水和物 10mg 併用群で 10.2%(9/88 例)、ミチグリニドカルシウム水和物 10mg 併用群で 10.2%(9/88 例)、ミチグリニドカルシウム水和物 5mg 併用群で 2.7%(2/73 例)であった。

17.1.5 チアゾリジン系薬剤併用療法 第Ⅱ/Ⅲ相二重盲検比較試験

食事療法に加えてピオグリタゾン塩酸塩単独療法のみで十分な血糖コントロールが得られていない 381 例の 2 型糖尿病患者を対象に、ピオグリタゾン塩酸塩 15mg 又は 30mg にミチグリニドカルシウム水和物 1 回 5mg、10mg 又はプラセボを上乗せして 1 日 3 回毎食直前 16 週間経口投与した 12 と、最終評価時の HbAlc(JDS)の変化量は、ピオグリタゾン塩酸塩単独群 $^{-0.02\pm0.60\%}$ に対し、ミチグリニドカルシウム水和物 10mg 併用群で $^{-0.67\pm0.59\%}$ 、5mg 併用群で $^{-0.45\pm0.77\%}$ と共に有意に低下した(いずれも $^{-0.001}$ 、分散分析)。副作用(低血糖症状及び臨床検査値異常を含む)の発現割合は、ピオグリタゾン塩酸塩単独群の $^{-0.45\pm0.79\%}$ に対し、ミチグリニドカルシウム水和物 10mg 併用群で $^{-0.45\pm0.77\%}$ とまがリニドカルシウム水和物 10mg 併用群で $^{-0.45\pm0.77\%}$ に対し、ミチグリニドカルシウム水和物 $^{-0.45\pm0.77\%}$ に対し、ミチグリニドカルシウム水和物 $^{-0.45\pm0.77\%}$ (35/126 例)であった。低血糖症状の発現割合は、ピオグリタゾン塩酸塩単独群の $^{-0.45\pm0.77\%}$ (3/127 例)に対し、ミチグリニドカルシウム水和物 $^{-0.45\pm0.77\%}$ (3/127 例)に対し、ミチグリニドカルシウム水和物 $^{-0.45\pm0.77\%}$ (3/127 例)であった。低血糖症状の発現割合は、ピオグリタゾン塩酸塩単独群の $^{-0.45\pm0.77\%}$ (3/127 例)に対し、ミチグリニドカルシウム水和物 $^{-0.45\pm0.77\%}$ (3/127 例)であった $^{-0.45\pm0.77\%}$ (3/127 例)であった。 $^{-0.45\pm0.77\%}$ (3/127 例)であった $^{-0.45\pm0.77\%}$ (3/127 例)であり、 $^{-0.45\pm0.77\%}$ (3/127 例)であった $^{-0.45\pm0.77\%}$ (3/127 例)であり、 $^$

17.1.6 チアゾリジン系薬剤併用療法 長期併用投与試験

2 型糖尿病患者 171 例に、ピオグリタゾン塩酸塩とミチグリニドカルシウム水和物 1 回 10mg、1 日 3 回から経口投与を開始し、52 週間併用投与した。最終評価時の HbAlc (JDS) 変化量 (平均値 \pm 標準偏差) は $-0.76\pm0.75\%$ であった。副作用(低血糖症状及び臨床検査値異常を含む)及び低血糖症状の発現割合は、それぞれ 57.3%(98/171 例)及び 12.3%(21/171 例)であった 24 。 [10.2 参照]

17.1.7 ビグアナイド系薬剤併用療法又は DPP-4 阻害剤併用療法 長期併用 投与試験

食事療法に加えて、ビグアナイド系薬剤単独又は DPP-4 阻害剤単独による薬物療法により十分な血糖コントロールが得られていない 135 例の2型糖尿病患者 (ビグアナイド系薬剤併用群:68 例 (併用投与開始時のHbAlc (JDS) (平均値 \pm 標準偏差):7.11 \pm 0.64%)、DPP-4 阻害剤併

用群:67例(併用投与開始時のHbAlc (JDS):7.08 ± 0.53%)) を対 象に、ビグアナイド系薬剤又は DPP-4 阻害剤とミチグリニドカルシウム 水和物1回10mg、1日3回から経口投与を開始し、52週間併用投与した。 投与 28 週及び投与 52 週の HbA1c (JDS) の変化量は、ビグアナイド系 薬剤併用群でそれぞれ-0.33 ± 0.59% 及び-0.28 ± 0.61%、DPP-4 阻 害剤併用群でそれぞれ -0.46 ± 0.53% 及び -0.44 ± 0.67% であり、いず れの併用群においても安定した HbAlc (JDS) の改善が確認された。副 作用の発現割合は、ビグアナイド系薬剤併用群及び DPP-4 阻害剤併用群 でそれぞれ 5.8%(4/69 例)及び 6.0%(4/67 例)であった。低血糖症状 の発現割合は、ビグアナイド系薬剤併用群及び DPP-4 阻害剤併用群でそ れぞれ 2.9%(2/69 例)及び 3.0%(2/67 例)であった $^{25)}$ 。 [10.2 参照]

17.2 製造販売後調査等

17.2.1 インスリン製剤併用療法 (製造販売後臨床試験)

食事療法に加えて、持効型インスリン製剤単独療法又は持効型インスリ ン製剤と経口血糖降下薬1剤(ビグアナイド系薬剤、DPP-4阻害薬又は α - グルコシダーゼ阻害薬:配合薬は除く)の併用療法により十分な血 糖コントロールが得られていない 178 例の 2 型糖尿病患者 (併用投与開 始時の HbA1c (NGSP) (平均値±標準偏差) 8.50 ± 0.75%、インスリ ン製剤の1日投与量4単位以上40単位以下)を対象に、ミチグリニド カルシウム水和物 1 回 10mg 又はプラセボを 1 日 3 回毎食直前 16 週間 経口投与した。最終評価時の HbA1c (NGSP) の変化量は、プラセボ 群 +0.05 ± 1.04% に対し、ミチグリニドカルシウム水和物群で-0.61 ± 0.87% と有意な低下が認められた (p<0.001、t 検定)。副作用の発現割 合は、プラセボ群の 6.7% (4/60 例) に対し、ミチグリニドカルシウム 水和物群では 11.0% (13/118 例) であった。低血糖症状の発現割合は、 プラセボ群の3.3% (2/60例) に対し、ミチグリニドカルシウム水和物 群では 9.3% (11/118 例) であった 26)。

また、16週間の投与が完了した後、175例の患者を対象に、ミチグリニ ドカルシウム水和物を52週まで長期継続投与した。継続投与期最終評価 時の HbAlc (NGSP) 変化量は、16 週までの投与薬剤がプラセボの群 では-0.70 ± 0.87%、ミチグリニドカルシウム水和物の群では-0.42 ± 0.95%であった。52週までの投与期間中、ミチグリニドカルシウム水和 物投与時の副作用(全体)及び低血糖症状の発現割合は、17.7%(31/175 例) 及び14.3% (25/175例) であった270。[10.2参照]

注) 本剤の承認されている用法・用量は「通常、成人にはミチグリニドカルシウム水 和物として1回10mgを1日3回毎食直前に経口投与する。なお、患者の状態に 応じて適宜増減する。」である。

18.1 作用機序

ミチグリニドカルシウム水和物は、膵β細胞のスルホニル尿素受容体へ の結合を介して、ATP 感受性 K^+ チャネル(K_{ATP} チャネル)電流を阻害 することにより、インスリンの分泌を促進する²⁸⁾⁻³⁰⁾ (*in vitro*)。

18.2 血糖上昇抑制作用

18.2.1 2型糖尿病患者20名において、二重盲検クロスオーバー法を用いて、 単回投与試験を行った。ミチグリニドカルシウム水和物 10mg 投与により食後早期のインスリン追加分泌が促進され、血糖上昇が抑制された 31)。

18.2.2 ストレプトゾトシン誘発糖尿病モデルラットにミチグリニドカルシ ウム水和物を経口投与すると、速効性のインスリン分泌促進作用により、 液体飼料経口負荷後の血糖上昇が抑制され、負荷後の血漿中グルコース 濃度-時間曲線下面積値は低下した 32),33) (in vivo)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:ミチグリニドカルシウム水和物(Mitiglinide Calcium Hydrate) 化学名: Monocalcium bis{(2S)-2-benzyl-4-[(3aR,7aS)-

octahydroisoindol-2-yl]-4-oxobutanoate} dihydrate

分子式: C38H48CaN2O6·2H2O

分子量:704.91

性 状:白色の粉末である。

メタノール又はエタノール (99.5) に溶けやすく、水に溶けにくい。 結晶多形が認められる。

構造式:

20. 取扱い上の注意

20.1 製剤の特徴上、吸湿により錠剤表面がざらつくことがある。

20.2 開封後は湿気を避けて保存すること。

22. 包装

〈ミチグリニド Ca・OD 錠 5mg「JG」〉

100錠 [10錠 (PTP) × 10、乾燥剤入り] 500錠 [10錠 (PTP) × 50、乾燥剤入り]

〈ミチグリニド Ca・OD 錠 10mg「JG」〉 100錠 [10錠 (PTP) × 10、乾燥剤入り]

500錠 [10錠 (PTP) × 50、乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 1) 健康成人を対象とした臨床薬理試験 (グルファスト錠:2004年1月 29 日承認、申請資料概要 へ .3.1.2)
- 2) 健康成人を対象とした臨床薬理試験 (グルファスト錠:2004年1月 29 日承認、申請資料概要 へ .3.1.2)
- 3) 中野祐樹 他:薬理と治療 2016;44(1):57-64
- 4) 社内資料:生物学的同等性試験 (OD 錠 10mg)
- 5) 健康成人を対象とした第 I 相臨床試験 (グルファスト錠:2004年1 月 29 日承認、申請資料概要 へ .3.1.2)
- 6) 健康成人を対象とした臨床薬理試験 (グルファスト錠:2004年1月 29 日承認、申請資料概要 へ .3.1.2)
- 7)健康成人を対象とした海外臨床薬理試験(グルファスト錠:2004年1 月 29 日承認、申請資料概要 へ .3.5.2)
- ミチグリニド代謝に関与する UGT 分子種 (グルファスト錠: 2004 年1月29日承認、申請資料概要 へ .2.3.3)
- 9) ミチグリニド代謝に関与するチトクローム P450 分子種 (グルファス ト錠:2004年1月29日承認、申請資料概要 へ.2.3.4)
- 10) 第十八改正 日本薬局方解説書 廣川書店 2021; C5560-C5566
- 11) 健康成人を対象とした海外臨床薬理試験(グルファスト錠:2004年1 月 29 日承認、申請資料概要 へ .3.5.2)
- 12) 腎機能低下者を対象とした臨床薬理試験 (グルファスト錠:2004年1 月 29 日承認、申請資料概要 へ .3.3.2)
- 13) 健康成人を対象とした臨床薬理試験 (グルファスト錠: 2004年1月 29 日承認、申請資料概要 へ .3.1.4)
- 14) 陶易王 他:薬理と治療 2007;35 (suppl.1):39-49
- 15) 健康成人を対象とした臨床薬理試験 ピオグリタゾンとの薬物相互作 用試験 (グルファスト錠: 2009年2月23日承認、審査報告書)
- 16) 健康成人を対象とした臨床薬理試験 メトホルミンとの薬物相互作用 試験 (グルファスト錠:2013年9月13日承認、審査報告書)
- 17) 健康成人を対象とした臨床薬理試験・シタグリプチンとの薬物相互作 用試験 (グルファスト錠:2013年9月13日承認、審査報告書)
- 18) 社内資料: 生物学的同等性試験 (OD 錠 5mg)
- 19) 2型糖尿病患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 (グルファスト錠:2004 年1月29日承認、申請資料概要 ト.1.3.1)
- 20) 2型糖尿病患者を対象とした長期投与試験(グルファスト錠:2004年 1月29日承認、申請資料概要 ト.1.5.1)
- 21) 加来浩平 他:薬理と治療 2007;35 (suppl.1):51-72
- 22) 2型糖尿病患者を対象とした長期併用投与試験(ボグリボース)(グ ルファスト錠:2007年4月9日承認、審査報告書)
- 23) 2 型糖尿病患者を対象とした併用投与試験 (ピオグリタゾン) (グル ファスト錠:2013年9月13日承認、審査報告書)
- 24) 2型糖尿病患者を対象とした長期併用投与試験(ピオグリタゾン) (グルファスト錠:2013年9月13日承認、審査報告書)
- 25) 2型糖尿病患者を対象とした長期併用投与試験(ビグアナイド系薬 剤・DPP-4 阻害剤) (グルファスト錠: 2013 年 9 月 13 日承認、審査 報告書)
- 26) 種山岳彦 他:薬理と治療 2016;44 (8):1165-1177
- 27) 種山岳彦 他:薬理と治療 2018;46 (7):1127-1143
- Ohnota, H. et al.: J. Pharmacol. Exp. Ther. 1994; 269 (2): 489-495
- Ichikawa, K. et al.: Arzneim.-Forsch./Drug Res. 2002;52 (8):605-609
- Sunaga, Y. et al.: Eur. J. Pharmacol. 2001; 431 (1):119-125
- 31) 2型糖尿病患者を対象とした第Ⅱ相臨床試験(グルファスト錠:2004 年1月29日承認、申請資料概要 ト.1.2.3)
- Ichikawa, K. et al.: Clin. Exp. Pharmacol. Physiol. 2002; 29 (5-6): 423-427
- 33) 生島一真 他:薬理と治療 2004;32 (2):73-80

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室 〒 108-0014 東京都港区芝五丁目 33 番 11 号 TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

26. 製造販売業者等

* 26.1 製造販売元



3030169-004