

日本標準商品分類番号	872499
承認番号	23000AMX00443000
販売開始	2022年5月

貯 法：凍結を避け、2～8℃に保存
有効期間：36 ヶ月

2型糖尿病治療剤 持続性 GLP-1 受容体作動薬
セマグルチド（遺伝子組換え）

劇薬
処方箋医薬品^{注)}

オゼンピック®皮下注2mg

Ozempic® Subcutaneous Injection 2mg

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 [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

1 筒 (1.5mL)

有効成分	セマグルチド（遺伝子組換え）	2.01mg
添加剤	リン酸水素二ナトリウム二水和物	21.13mg
	プロピレングリコール	21.0mg
	フェノール	8.25mg
	水酸化ナトリウム	適量
	塩酸	適量

本剤は出芽酵母を用いて製造される。

3.2 製剤の性状

剤形・性状	注射剤 無色～ほぼ無色の液である。
pH	7.10～7.70
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うえ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、セマグルチド（遺伝子組換え）として週1回0.5mgを維持用量とし、皮下注射する。ただし、週1回0.25mgから開始し、4週間投与した後、週1回0.5mgに増量する。なお、患者の状態に応じて適宜増減するが、週1回0.5mgを4週間以上投与しても効果が不十分な場合には、週1回1.0mgまで増量することができる。

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2日間（48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2日間（48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回投与の定めた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2日間（48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。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、速やかに他の治療薬への切り替えを行うこと。

- 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]
- 8.6 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。
- 8.7 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。[9.1.1、11.1.2参照]
- 8.8 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等、慎重に対応すること。[9.1.1、11.1.2参照]
- 8.9 下痢、嘔吐から脱水を続発し、急性腎障害に至るおそれがあるので、患者の状態に注意すること。
- 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 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。[11.1.3参照]
- 8.12 本剤の自己注射にあたっては、以下の点に留意すること。
 - ・投与方法について十分な教育訓練を実施したのち、患者自ら確実に投与できることを確認した上で、医師の管理指導の下で実施すること。
 - ・全ての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。
- 8.13 本剤はセマグルチド（遺伝子組換え）を含有しているため、ウゴービ等他のセマグルチド（遺伝子組換え）含有製剤と併用しないこと。
- 8.14 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 膵炎の既往歴のある患者
[8.7、8.8、11.1.2参照]
 - 9.1.2 重度胃不全麻痺等、重度の胃腸障害のある患者
十分な使用経験がなく、胃腸障害の症状が悪化するおそれがある。
 - 9.1.3 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者[8.4、11.1.1参照]
- * 9.1.4 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。[11.1.4参照]

**** 9.1.5 全身麻酔又は深い鎮静下の患者**

GLP-1 受容体作動薬又は GIP/GLP-1 受容体作動薬を投与中の患者において、術前の絶食指示を遵守したにもかかわらず、全身麻酔又は深い鎮静下で誤嚥が生じた症例が報告されている。本剤は胃内容物排出遅延作用があり、胃内容物残留リスクが高まるおそれがある。[18.2.4 参照]

9.4 生殖能を有する者

2 ヶ月以内に妊娠を予定する女性には本剤を投与せず、インスリンを使用すること。[9.5 参照]

9.5 妊婦

妊婦、妊娠している可能性のある女性には本剤を投与せず、インスリンを使用すること。
動物試験において、臨床用量に相当する又は下回る用量（最大臨床用量での AUC 比較においてラットで約 0.3 倍、ウサギで約 0.3 倍、サルで約 2.6~4.1 倍）で、胎児毒性（ラット：胚生存率の減少、胚発育の抑制、骨格及び血管異常の発生頻度増加¹⁾、ウサギ：早期妊娠損失、骨格異常及び内臓異常の発生頻度増加²⁾、サル：早期妊娠損失、外表異常及び骨格異常の発生頻度増加^{3),4)}）が認められている。これらの所見は母動物の体重減少を伴うものであった。[9.4 参照]

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。
ラットで乳汁中への移行が報告されている。ヒトでの乳汁移行に関するデータ及びヒトの哺乳中の児への影響に関するデータはない。

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

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 SGLT2 阻害剤 インスリン製剤 等 [11.1.1 参照]	低血糖症の発現に注意すること。特に、インスリン製剤又はスルホニルウレア剤と併用する場合、低血糖のリスクが増加するおそれがあるため、定期的な血糖測定を行い、必要に応じ、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。

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）

脱力感、倦怠感、高度の空腹感、冷汗、顔面蒼白、動悸、振戦、頭痛、めまい、嘔気、視覚異常等の低血糖症状があらわれることがある。また、インスリン製剤又はスルホニルウレア剤との併用時に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時はブドウ糖を投与すること。また、患者の状態に応じて、本剤あるいは併用している糖尿病用薬を減量するなど適切な処置を行うこと。[8.4、8.5、9.1.3、10.2、17.1.1-17.1.5 参照]

11.1.2 急性膵炎（頻度不明）

嘔吐を伴う持続的な激しい腹痛等、異常が認められた場合には、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、膵炎と診断された場合は、再投与は行わないこと。[8.7、8.8、9.1.1 参照]

11.1.3 胆嚢炎、胆管炎、胆汁うっ滞性黄疸（いずれも頻度不明）

[8.11 参照]

*** 11.1.4 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。[9.1.4 参照]

11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	0.5~1%未満	頻度不明
感染症			胃腸炎	
免疫系障害				過敏症（発疹、じん麻疹等）
代謝及び栄養障害	食欲減退			
** 神経系障害		頭痛	浮動性めまい	味覚異常、異常感覚
眼障害				糖尿病網膜症関連事象
心臓障害				心拍数増加 ^{注1}
胃腸障害	悪心、下痢、便秘、嘔吐	腹部不快感、消化不良、腹部膨満、上腹部痛、腹痛、おくび	胃食道逆流性疾患、鼓腸、胃炎	胃排出遅延
肝胆道系障害				胆石症
皮膚及び皮下組織				血管性浮腫
全身障害及び投与部位状態			疲労、無力症	注射部位反応
臨床検査 ^{注2}	リパーゼ増加	アミラーゼ増加、体重減少	血中クレアチンホスホキナーゼ増加	

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：これらの臨床検査値の変動に関連した症状は認められなかった。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

14.1.1 投与時

- 本剤は JIS T 3226-2 に準拠した A 型専用注射針を用いて使用すること。本剤は A 型専用注射針との適合性の確認をペンニードルで行っている。
- 本剤と A 型専用注射針との装着時に液漏れが認められた場合には、新しい注射針に取り替えること。
- 1 本の本剤を複数の患者に使用しないこと。

14.1.2 投与部位

皮下注射は、腹部、大腿、上腕に行う。注射箇所は毎回変更し、少なくとも前回の注射箇所より 2~3cm 離すこと。

14.1.3 投与経路

静脈内及び筋肉内に投与しないこと。

14.1.4 その他

- 本剤は他の製剤との混合により、成分が分解するおそれがあるため、本剤と他の製剤を混合しないこと。
- 注射後は必ず注射針を外すこと。注射針は毎回新しいものを、必ず注射直前に取り付けること。
針を付けたままにすると、液漏れや針詰まりにより正常に注射できないおそれがある。また、薬剤の濃度変化や感染症の原因となることもある。
- カートリッジの内壁に付着物がみられたり、液中に塊や薄片がみられることがある。また、使用中に液が変色することがある。このような場合は使用しないこと。

15. その他の注意

****15.1 臨床使用に基づく情報**

本剤との因果関係は明らかではないが、海外で実施された 2 型糖尿病患者を対象とした複数の観察研究において、セマグルチド投与後に非動脈炎性前部虚血性視神経症（NAION）の発現リスクの上昇が報告されている。

15.2 非臨床試験に基づく情報

ラット⁵⁾及びマウス⁶⁾における 2 年間がん原性試験において、臨床用量に相当する又は下回る用量（最大臨床用量での AUC 比較においてラットでは定量下限未満のため算出できず、マウスで約 1.3 倍）で、甲状腺 C 細胞腫瘍の発生頻度の増加が認められたとの報告がある。

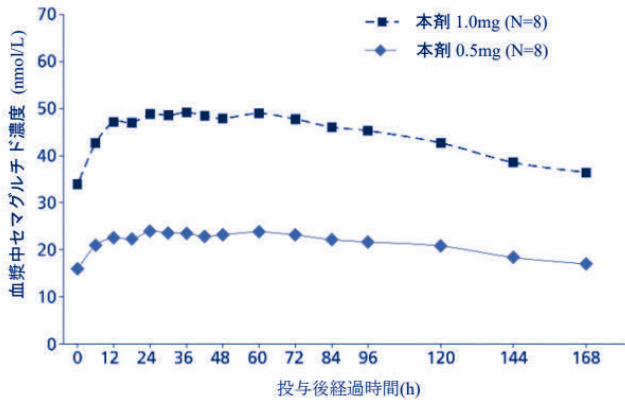
甲状腺腫瘍の既往のある患者及び甲状腺腫瘍又は多発性内分泌腫瘍症 2 型の家族歴のある患者に対する、本剤の安全性は確立していない。[8.10 参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

健康男性被験者における反復皮下投与後の薬物動態

日本人健康男性被験者を対象に、本剤 0.5mg (8 例) 及び 1.0mg (8 例) の 13 週間反復皮下投与後の薬物動態プロファイルを検討した。本剤は、週 1 回 0.25mg で投与を開始し、4 週間投与した後に週 1 回 0.5mg へ増量した。1.0mg まで増量する群では、その後週 1 回 0.5mg を 4 週間投与した後に週 1 回 1.0mg へ増量した。定常状態での血漿中濃度—時間推移及び薬物動態パラメータを以下に示す⁷⁾。[8.3 参照]



日本人健康男性被験者における本剤の定常状態での平均血漿中濃度の推移

用量	N	AUC _{0-168h} (nmol·h/L)	C _{max} (nmol/L)	t _{max} ^{注)} (h)	t _{1/2} (h)	CL/F (L/h)	Vz/F (L)
0.5mg	8	3583 (17.8)	25.1 (17.8)	30 (12-72)	145 (8.0)	0.034 (17.8)	7.1 (12.8)
1.0mg	8	7449 (12.2)	51.6 (11.1)	36 (18-96)	163 (10.9)	0.033 (12.2)	7.7 (14.0)

CL/F: 見かけの総クリアランス、Vz/F: 見かけの分布容積
幾何平均 (変動係数%)

注) 中央値 (最小値~最大値)

16.2 吸収

外国人健康成人 10 例に本剤 0.5mg 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は、89%であった⁸⁾。
2 型糖尿病患者 1612 例 (うち日本人 555 例) を対象とした母集団薬物動態解析の結果、本剤を異なる投与部位 (腹部、大腿部及び上腕部) に投与したとき、腹部への投与に対する大腿部及び上腕部への投与での定常状態の本剤曝露量の比の推定値及び 90%信頼区間は、0.96 [0.93; 1.00] 及び 0.92 [0.89; 0.96] であった。

16.3 分布

本剤の血漿中のアルブミンに対する *in vitro* 結合率は 99%超であった^{9),10)}。

16.4 代謝

³H でラベル化した本剤 0.5mg を外国人健康男性被験者 7 例に単回皮下投与した結果、本剤はペプチド骨格のタンパク質分解及び脂肪酸側鎖の β 酸化により代謝されると推定された¹¹⁾。
本剤は、CYP 分子種に対して臨床問題となる誘導 (CYP1A2、CYP2B6 及び CYP3A4/5) あるいは阻害作用 (CYP1A2、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6 及び CYP3A4/5) を示さなかった^{12),13)} (外国人データ、*in vitro* 試験)。

16.5 排泄

³H でラベル化した本剤 0.5mg を外国人健康男性被験者 7 例に単回皮下投与した結果、最大 56 日までの総投与放射能に対する尿中及び糞中の放射能排泄率は 53.0%及び 18.6%であった。総投与放射能のうち、本剤未変化体の尿中放射能排泄率は 3.12%であった¹¹⁾。
また、本剤は、ヒトトランスポーター (P-gp、BCRP、OATP1B1、OATP1B3、OAT1、OAT3 及び OCT2) に対して臨床問題となる阻害作用を示さなかった¹⁴⁾ (外国人データ、*in vitro* 試験)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害被験者における薬物動態

腎機能障害の程度の異なる被験者 (クレアチニンクリアランス (Ccr) による分類) における本剤 0.5mg 単回皮下投与後の薬物動態を、腎機能が正常な被験者 (Ccr 80mL/min 超) と比較検討した結果を以下に示す⁹⁾ (外国人データ)。

腎機能	AUC _{0-inf}	C _{max}
	比の推定値 [95%信頼区間]	比の推定値 [90%信頼区間]
軽度/正常 (軽度: Ccr 50 超~80mL/min)	0.99 [0.85; 1.16]	0.90 [0.73; 1.11]
中等度/正常 (中等度: Ccr 30 超~50mL/min)	1.07 [0.91; 1.27]	0.79 [0.64; 0.99]
重度/正常 (重度: Ccr 30mL/min 以下)	1.13 [0.97; 1.32]	0.86 [0.70; 1.06]
末期/正常 (末期: 血液透析を必要とする被験者)	1.10 [0.94; 1.28]	0.82 [0.66; 1.01]

被験者数: 正常 14 例、軽度 10 例、中等度 11 例、重度 10 例、末期 9 例

注: 比の推定値及び 95%信頼区間又は 90%信頼区間は、年齢、性別及び体重で調整した事後解析に基づく。

16.6.2 肝機能障害被験者における薬物動態

肝機能障害の程度の異なる被験者 (Child-Pugh scores に基づく分類) における本剤 0.5mg 単回皮下投与後の薬物動態を、肝機能が正常な被験者と比較検討した結果を以下に示す¹⁰⁾ (外国人データ)。

肝機能	AUC _{0-inf}	C _{max}
	比の推定値 [90%信頼区間]	比の推定値 [90%信頼区間]
軽度/正常 (軽度: Child-Pugh 分類 A)	0.95 [0.77; 1.16]	0.99 [0.80; 1.23]
中等度/正常 (中等度: Child-Pugh 分類 B)	1.02 [0.93; 1.12]	1.02 [0.88; 1.18]
重度/正常 (重度: Child-Pugh 分類 C)	0.97 [0.84; 1.12]	1.15 [0.89; 1.48]

被験者数: 正常 18 例、軽度 8 例、中等度 10 例、重度 7 例

注: 比の推定値及び 90%信頼区間は、年齢、性別及び体重で調整した。

16.6.3 高齢者における薬物動態

2 型糖尿病患者 1612 例 (うち日本人 555 例) を対象とした母集団薬物動態解析の結果、65 歳未満に対する 65 歳以上~75 歳未満及び 75 歳以上の定常状態の平均血漿中濃度の比と 90%信頼区間は 1.01 [0.99; 1.03] 及び 1.04 [1.00; 1.09] と推定された。[9.8 参照]

16.7 薬物相互作用

本剤 1.0mg の定常状態において、メトホルミン、ワルファリン、ジゴキシン、アトルバスタチン、経口避妊薬及びアセトアミノフェンを併用投与したときの薬物動態の結果を以下に示す¹⁵⁾⁻¹⁷⁾ (外国人データ)。[18.2.4 参照]

経口薬	用量 ^{a)} mg	対象	N	AUC ^{b)比} [90%信頼区間] ^{c)}	C _{max} ^比 [90%信頼区間] ^{c)}	t _{max} ^差 [90%信頼区間]
メトホルミン	500	健康被験者	22	1.03 [0.96; 1.11]	0.90 [0.83; 0.98]	0.50 [-0.38; 1.25]
S-ワルファリン	25	健康被験者	22	1.05 [0.99; 1.11]	0.91 [0.85; 0.98]	2.00 [1.25; 2.75]
R-ワルファリン	25	健康被験者	22	1.04 [0.98; 1.10]	0.93 [0.87; 1.00]	1.75 [0.88; 2.50]
ジゴキシン	0.5	健康被験者	26	1.02 [0.97; 1.08]	0.93 [0.84; 1.03]	0.25 [0.00; 0.25]
アトルバスタチン	40	健康被験者	26	1.02 [0.93; 1.12]	0.62 [0.47; 0.82]	1.75 [1.00; 2.50]
エチニエストラ ^{d)} オール	0.03	2 型糖尿病	37	1.11 [1.06; 1.15]	1.04 [0.98; 1.10]	0.50 [0.00; 0.50]
レボノルゲストレル	0.15	2 型糖尿病	40	1.20 [1.15; 1.26]	1.05 [0.99; 1.12]	0.50 [0.25; 0.75]
パラセタモール (アセトアミノフェン)	1500	肥満被験者	28	0.94 [0.88; 1.01]	0.77 [0.67; 0.88]	0.25 [0.13; 0.25]

注: a. 本剤: 開始用量は 0.25mg。1.0mg の維持用量へは、0.25mg を 4 回、0.5mg を 4 回投与した後に増量した。薬物相互作用は本剤 1.0mg を 4 回投与した後に評価した。併用薬: ワルファリン、ジゴキシン、アトルバスタチン及びパラセタモールは単回投与、メトホルミン (1 日 2 回、3.5 日)、エチニエストラ^{d)}オール及びレボノルゲストレル (いずれも 1 日 1 回、8 日) は反復投与。
b. AUC_{0-12h}: メトホルミン、AUC_{0-168h}: S-及び R-ワルファリン、AUC_{0-120h}: ジゴキシン、AUC_{0-72h}: アトルバスタチン、AUC_{0-24h}: エチニエストラ^{d)}オール及びレボノルゲストレル、AUC_{0-5h}: パラセタモール
c. 併用薬の血中濃度に基づく薬物動態パラメータの本剤併用時に対する本剤併用時の比
d. 中央値の差 (h) (本剤併用時-本剤非併用時)
e. パラセタモールについては 95%信頼区間

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：プラセボ対照二重盲検比較試験（第 III 相国際共同試験）

食事療法及び運動療法で血糖コントロールが不十分な 2 型糖尿病患者 388 例を対象に無作為割り付けを行い、二重盲検下で本剤 0.5mg、本剤 1.0mg 又はプラセボを週 1 回、30 週間投与した（本剤 0.5mg 群：128 例（日本人：19 例）、本剤 1.0mg 群：130 例（日本人：19 例）、プラセボ群：129 例（日本人：23 例））。本剤は、週 1 回 0.25mg で投与を開始し、4 週間投与した後に週 1 回 0.5mg へ増量した。1.0mg まで増量する群では、その後週 1 回 0.5mg を 4 週間投与した後に週 1 回 1.0mg へ増量した。

本剤 0.5mg 及び 1.0mg の 30 週間投与により、主要評価項目である HbA1c のベースラインから投与後 30 週までの変化量に関して、本剤のいずれの用量でもプラセボに対する優越性が検証された（ $p < 0.0001$ 、下表参照）。

HbA1c (%)	本剤 0.5mg	本剤 1.0mg	プラセボ
ベースライン ^a	8.09 ± 0.89 (128)	8.12 ± 0.81 (130)	7.95 ± 0.85 (129)
投与後 30 週までの変化量 ^a	-1.56 ± 1.02 (102)	-1.73 ± 1.15 (104)	-0.15 ± 0.94 (84)
群差(本剤-プラセボ) ^b [95%信頼区間]	-1.43 [-1.71; -1.15]	-1.53 [-1.81; -1.25]	-

a：平均±標準偏差（症例数）、b：MMRM による推定値

ベースラインから投与後 30 週までの体重の変化量（最小二乗平均±標準誤差）は、本剤 0.5mg 群で -3.7 ± 0.41kg（ベースラインの平均：89.8kg）、本剤 1.0mg 群で -4.5 ± 0.41kg（ベースラインの平均：96.9kg）、プラセボ群で -1.0 ± 0.43kg（ベースラインの平均：89.1kg）であった。重大な低血糖は報告されなかった。重大な又は血糖値確定（56mg/dL 未満）症候性低血糖⁽²⁾は本剤群ではいずれの用量でも認められなかったが、プラセボ群では 2 例 3 件報告された⁽¹⁸⁾。[11.1.1 参照]

注）重大な低血糖（米国糖尿病学会分類による）又は低血糖症状を伴う血糖値（血糖）が 56mg/dL 未満の低血糖。

17.1.2 併用療法：メトホルミン又はチアゾリジン系薬剤あるいは両剤との併用、実薬対照二重盲検比較試験（第 III 相国際共同試験）

2 型糖尿病患者 1231 例を対象に無作為割り付けを行い、メトホルミン又はチアゾリジン系薬剤あるいはこれら 2 剤による併用療法に追加して、二重盲検下で本剤 0.5mg 又は本剤 1.0mg を週 1 回、あるいはシタグリブチン 100mg を 1 日 1 回、56 週間投与した（本剤 0.5mg 群：409 例（日本人：48 例）、本剤 1.0mg 群：409 例（日本人：43 例）、シタグリブチン群：407 例（日本人：49 例））。本剤は、週 1 回 0.25mg で投与を開始し、4 週間投与した後に週 1 回 0.5mg へ増量した。1.0mg まで増量する群では、その後週 1 回 0.5mg を 4 週間投与した後に週 1 回 1.0mg へ増量した。

主要評価項目である HbA1c のベースラインから投与後 56 週までの変化量に関して、本剤 0.5mg 及び本剤 1.0mg のシタグリブチンに対する非劣性が検証された（非劣性マージン：0.3%）（下表参照）。

HbA1c (%)	本剤 0.5mg	本剤 1.0mg	シタグリブチン 100mg
ベースライン ^a	8.01 ± 0.92 (409)	8.04 ± 0.93 (409)	8.17 ± 0.92 (407)
投与後 56 週までの変化量 ^a	-1.40 ± 1.08 (328)	-1.64 ± 1.04 (331)	-0.79 ± 1.05 (285)
群差(本剤-シタグリブチン) ^b [95%信頼区間]	-0.77 [-0.92; -0.62]	-1.06 [-1.21; -0.91]	-

a：平均±標準偏差（症例数）、b：MMRM による推定値

日本人でのメトホルミン単剤との併用結果を下表に示す。

HbA1c (%)	本剤 0.5mg	本剤 1.0mg	シタグリブチン 100mg
ベースライン ^a	8.16 ± 0.97 (46)	8.06 ± 0.96 (42)	8.41 ± 0.80 (48)
投与後 56 週までの変化量 ^a	-1.84 ± 0.81 (41)	-1.97 ± 0.80 (34)	-0.82 ± 1.02 (35)
群差(本剤-シタグリブチン) ^b [95%信頼区間]	-1.29 [-1.64; -0.93]	-1.52 [-1.90; -1.15]	-

a：平均±標準偏差（症例数）、b：MMRM による推定値

全集団において、本剤群ではいずれの用量でも重大な低血糖は認められなかったが、シタグリブチン群では 2 件報告された。重大な又は血糖値確定（56mg/dL 未満）症候性低血糖は、本剤 0.5mg 群で 7 例 7 件、本剤 1.0mg 群で 2 例 2 件、シタグリブチン群で 5 例 5 件報告された⁽¹⁹⁾。[11.1.1 参照]

17.1.3 併用療法：Basal インスリンとの併用、プラセボ対照二重盲検比較試験（第 III 相国際共同試験）

Basal インスリンの単独療法又は Basal インスリンとメトホルミンとの併用療法で血糖コントロールが不十分な 2 型糖尿病患者 397 例を対象に無作為割り付けを行い、二重盲検下で本剤 0.5mg、本剤 1.0mg 又はプラセボを週 1 回、30 週間追加投与した（本剤 0.5mg 群：132 例（日本人：17 例）、本剤 1.0mg 群：131 例（日本人：22 例）、プラセボ群：133 例（日本人：22 例））。本剤は、週 1 回 0.25mg で投与を開始し、4 週間

投与した後に週 1 回 0.5mg へ増量した。1.0mg まで増量する群では、その後週 1 回 0.5mg を 4 週間投与した後に週 1 回 1.0mg へ増量した。なお、スクリーニング時の HbA1c が 8.0% 以下の場合には、低血糖のリスクを低減するために併用投与開始時のインスリン用量を 20% 減量した。本剤 0.5mg 及び 1.0mg の 30 週間投与により、主要評価項目である HbA1c のベースラインから投与後 30 週までの変化量に関して、本剤のいずれの用量でもプラセボに対する優越性が検証された（ $p < 0.0001$ 、下表参照）。

HbA1c (%)	本剤 0.5mg	本剤 1.0mg	プラセボ
ベースライン ^a	8.36 ± 0.83 (132)	8.31 ± 0.82 (131)	8.42 ± 0.88 (133)
投与後 30 週までの変化量 ^a	-1.46 ± 1.08 (111)	-1.87 ± 0.91 (108)	-0.19 ± 1.07 (94)
群差(本剤-プラセボ) ^b [95%信頼区間]	-1.35 [-1.61; -1.10]	-1.75 [-2.01; -1.50]	-

a：平均±標準偏差（症例数）、b：MMRM による推定値

重大な低血糖は、本剤 1.0mg 群で 2 件、プラセボ群で 1 件報告された。重大な又は血糖値確定（56mg/dL 未満）症候性低血糖は、本剤 0.5mg 群で 11 例 17 件、本剤 1.0mg 群で 14 例 25 件、プラセボ群で 7 例 13 件報告された⁽²⁰⁾。[11.1.1 参照]

17.1.4 単独療法：実薬対照非盲検比較試験（第 III 相国内試験）

経口糖尿病薬の単独療法又は食事療法及び運動療法で治療中の日本人 2 型糖尿病患者 308 例を対象に無作為割り付けを行い、本剤 0.5mg 又は本剤 1.0mg を週 1 回、あるいはシタグリブチン 100mg を 1 日 1 回、30 週間投与した（本剤 0.5mg 群：103 例、本剤 1.0mg 群：102 例、シタグリブチン群：103 例）。本剤は、週 1 回 0.25mg で投与を開始し、4 週間投与した後に週 1 回 0.5mg へ増量した。1.0mg まで増量する群では、その後週 1 回 0.5mg を 4 週間投与した後に週 1 回 1.0mg へ増量した。本試験の結果を下表に示す。

HbA1c (%)	本剤 0.5mg	本剤 1.0mg	シタグリブチン 100mg
ベースライン ^a	8.23 ± 1.02 (103)	8.01 ± 0.85 (102)	8.20 ± 0.89 (103)
投与後 30 週までの変化量 ^a	-1.93 ± 0.97 (98)	-2.14 ± 1.00 (87)	-0.83 ± 0.82 (95)
群差(本剤-シタグリブチン) ^b [95%信頼区間]	-1.13 [-1.32; -0.94]	-1.44 [-1.63; -1.24]	-

a：平均±標準偏差（症例数）、b：MMRM による推定値

ベースラインから投与後 30 週までの体重の変化量（最小二乗平均±標準誤差）は、本剤 0.5mg 群で -2.2 ± 0.29kg（ベースラインの平均：67.8kg）、本剤 1.0mg 群で -3.9 ± 0.30kg（ベースラインの平均：70.8kg）、シタグリブチン群で 0.0 ± 0.29kg（ベースラインの平均：69.4kg）であった。重大な低血糖は報告されなかった。重大な又は血糖値確定（56mg/dL 未満）症候性低血糖は、本剤 1.0mg 群で 1 例 1 件報告された⁽²¹⁾。[11.1.1 参照]

17.1.5 非盲検長期（56 週間）安全性試験（第 III 相国内試験）

経口糖尿病薬の単独療法又は食事療法及び運動療法で血糖コントロールが不十分な日本人 2 型糖尿病患者 601 例を対象に無作為割り付けを行い、本剤 0.5mg 又は本剤 1.0mg を週 1 回（単独療法あるいは経口糖尿病薬単剤（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又はチアゾリジン系薬剤のいずれか）との併用療法）、あるいは追加の経口糖尿病薬（前治療と異なる機序による薬剤；国内で承認された効能又は効果、用法及び用量に従う）を、56 週間追加投与した（本剤 0.5mg 群：239 例、本剤 1.0mg 群：241 例、追加の経口糖尿病薬群：120 例）。本剤は、週 1 回 0.25mg で投与を開始し、4 週間投与した後に週 1 回 0.5mg へ増量した。1.0mg まで増量する群では、その後週 1 回 0.5mg を 4 週間投与した後に週 1 回 1.0mg へ増量した。本剤群における結果を下表に示す。

HbA1c (%)	ベースライン	投与後 56 週までの変化量
本剤 0.5mg		
単独療法	7.86 ± 0.78 (68)	-1.77 ± 0.87 (64)
スルホニルウレア剤	8.49 ± 0.92 (68)	-1.85 ± 0.89 (64)
速効型インスリン分泌促進剤	7.77 ± 0.58 (34)	-1.48 ± 0.90 (31)
α -グルコシダーゼ阻害剤	8.23 ± 1.10 (35)	-2.13 ± 1.06 (32)
チアゾリジン系薬剤	7.60 ± 0.62 (34)	-1.27 ± 0.89 (29)
本剤 1.0mg		
単独療法	7.94 ± 0.84 (68)	-1.99 ± 0.83 (53)
スルホニルウレア剤	8.23 ± 0.96 (69)	-2.17 ± 0.97 (59)
速効型インスリン分泌促進剤	8.49 ± 0.85 (33)	-2.33 ± 0.90 (33)
α -グルコシダーゼ阻害剤	7.92 ± 0.75 (34)	-2.04 ± 0.80 (29)
チアゾリジン系薬剤	8.22 ± 1.34 (34)	-2.08 ± 1.28 (30)

平均±標準偏差（症例数）

重大な低血糖は報告されず、重大な又は血糖値確定（56mg/dL 未満）症候性低血糖は、本剤 0.5mg 群で 3 例 4 件（スルホニルウレア剤併用：2 例 3 件、チアゾリジン系薬剤併用：1 例 1 件）、本剤 1.0mg 群で 6 例 8 件（いずれもスルホニルウレア剤併用）、追加の経口糖尿病薬群で 2 例 2 件（いずれもスルホニルウレア剤併用）報告された⁽²²⁾。[11.1.1 参照]

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤はヒト GLP-1 アナログであり、内因性 GLP-1 が標的とする GLP-1 受容体と選択的に結合し、cAMP 放出量を増加させる GLP-1 受容体作動薬として作用する。

本剤はアルブミンと結合して代謝による分解の遅延及び腎クリアランスの低下を示すと考えられており、またアミノ酸置換により DPP-4 による分解に対して抵抗性を示すことにより、作用が持続する。

18.2 薬理作用

ヒトでの薬力学的作用の評価は、特記する場合を除き、すべて本剤 1.0mg の週 1 回 12 週間（用量漸増期間を含む）皮下投与後の定常状態において行われた。

18.2.1 血糖降下作用

本剤の投与により、糖尿病 db/db マウス（1 日 1 回 28 日間反復投与）で溶媒対照群と比較し血糖値が低下した²³⁾。

外国人 2 型糖尿病患者において、本剤の投与によりグルコース濃度依存的にインスリン分泌が促進及びグルカゴン分泌が抑制され、血中グルコース濃度はプラセボと比較して低下した²⁴⁾。

外国人 2 型糖尿病患者に本剤 1.0mg を週 1 回 13 週間（用量漸増期間を含む）皮下投与した結果、最終投与後 1 週間における空腹時血糖値はプラセボと比較して低く、血糖降下作用は 1 週間後においても持続していた²⁵⁾。

18.2.2 グルコース応答性インスリン分泌

灌流ラット膵臓を用いた *in vitro* 試験²⁶⁾及びミニプタを用いた *in vivo* 高血糖クランプ試験²⁷⁾において、本剤はインスリン分泌を刺激した。

外国人 2 型糖尿病患者に本剤を投与した結果、静脈内グルコース急速注入後のインスリンの第 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 120 分後）反応は、プラセボと比較して増加した²⁴⁾。

18.2.3 グルカゴン分泌

外国人 2 型糖尿病患者において、本剤投与により、プラセボと比較して空腹時グルカゴン濃度及び食後のグルカゴン分泌反応が低下した²⁴⁾。

18.2.4 胃内容排出

外国人肥満被験者において、パラセタモール（アセトアミノフェン）の血中濃度プロファイルに基づく C_{max} 及び AUC_{0-1h} を指標として検討した結果、本剤投与により食後早期の胃内容排出が遅延した¹⁷⁾。

[9.1.5、16.7 参照]

19. 有効成分に関する理化学的知見

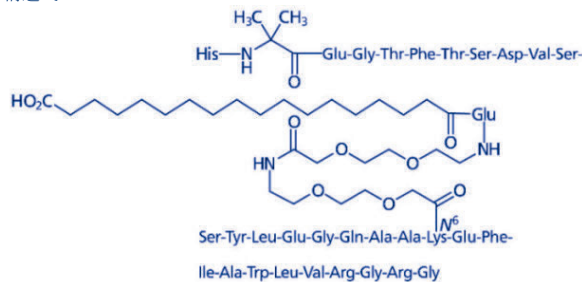
一般名：セマグルチド（遺伝子組換え） (JAN)

Semaglutide (Genetical Recombination) (JAN)

分子式：C₁₈₇H₂₉₁N₁₅O₅₉

分子量：4113.58

構造式：



本質記載：セマグルチドは、遺伝子組換えヒトグルカゴン様ペプチド-1 (GLP-1) 類縁体であり、ヒト GLP-1 の 7~37 番目のアミノ酸に相当し、2 番目の Ala 及び 28 番目の Lys は、それぞれ 2-アミノ-2-メチルプロパン酸及び Arg に置換され、1, 18-オクタデカン二酸が 1 個の Glu 及び 2 個の 8-アミノ-3, 6-ジオキサオクタン酸で構成されるリンカーを介して 20 番目の Lys に結合している。セマグルチドは、31 個のアミノ酸残基からなる修飾ペプチドである。

20. 取扱い上の注意

使用開始後は遮光にて室温（冷蔵庫（2~8℃）も含む）に保管し、8 週間以内に使用すること。

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

1 筒 1.5mL : 2 本

23. 主要文献

- 1) 社内資料：ラットを用いた受胎能及び EFD 試験（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.6.6.1)
- 2) 社内資料：ウサギを用いた EFD 試験（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.6.6.2)
- 3) 社内資料：カニクイザルを用いた EFD 試験（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.6.6.3)
- 4) 社内資料：カニクイザルを用いた EFD 及び PPND 試験（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.6.6.3)
- 5) 社内資料：ラットを用いた 104 週間反復皮下投与がん原性試験（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.6.5)
- 6) 社内資料：マウスを用いた 104 週間反復皮下投与がん原性試験（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.6.5)
- 7) Ikushima I., et al.: Adv Ther. 2018; 35 (4) : 531-44
- 8) 社内資料：第 I 相臨床試験 (NN9535-3687)（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.7.2.3)
- 9) Marbury T.C., et al.: Clin Pharmacokinet. 2017; 56 (11) : 1381-90
- 10) Jensen L., et al.: Diabetes Obes Metab. 2018; 20 (4) : 998-1005
- 11) Jensen L., et al.: Eur J Pharm Sci. 2017; 104 : 31-41
- 12) 社内資料：酵素誘導（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.4.7)
- 13) 社内資料：酵素阻害（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.4.7)
- 14) 社内資料：トランスポーター阻害（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.4.7)
- 15) Kapitza C., et al.: J Clin Pharmacol. 2015; 55 (5) : 497-504
- 16) Hausner H., et al.: Clin Pharmacokinet. 2017; 56 (11) : 1391-401
- 17) Blundell J., et al.: Diabetes Obes Metab. 2017; 19 (9) : 1242-51
- 18) Sorli C., et al.: Lancet Diabetes Endocrinol. 2017; 5 (4) : 251-60
- 19) Ahren B., et al.: Lancet Diabetes Endocrinol. 2017; 5 (5) : 341-54
- 20) Rodbard HW., et al.: J Clin Endocrinol Metab. 2018; 103 (6) : 2291-301
- 21) Seino Y., et al.: Diabetes Obes Metab. 2018; 20 (2) : 378-88
- 22) Kaku K., et al.: Diabetes Obes Metab. 2018; 20 (5) : 1202-12
- 23) 社内資料：db/db マウスにおける体重、摂餌量、血糖及び β 細胞容積ならびに機能への影響（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.2.2.2.3)
- 24) Kapitza C., et al.: Diabetologia. 2017; 60 (8) : 1390-9
- 25) 社内資料：第 I 相臨床試験 (NN9535-3684)（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.5.3.4)
- 26) 社内資料：摘出灌流ラット膵臓からのインスリン分泌（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.2.2.1.2)
- 27) 社内資料：ミニプタのインスリン分泌に及ぼす薬理作用持続時間の検討（2018 年 3 月 23 日承認, CTD2.6.2.2.2.4)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社 カスタマーセンター
〒100-0005 東京都千代田区丸の内 2-1-1
Tel 0120-180363（フリーダイヤル）

住友ファーマ株式会社 くすり情報センター
〒541-0045 大阪市中央区道修町 2-6-8
Tel 0120-034-389

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社
東京都千代田区丸の内 2-1-1
www.novonordisk.co.jp

26.2 プロモーション提携

住友ファーマ株式会社
大阪市中央区道修町 2-6-8

オゼンピック®、Ozempic®及びベンニードル®は Novo Nordisk A/S の登録商標です。

