

劇薬  
処方箋医薬品  
(注意-医師等の処方箋  
により使用すること)

**ヒューマログ ミックス25注カート<sup>①</sup>**  
**ヒューマログ ミックス25注ミリオペン<sup>②</sup>**

Humalog<sup>®</sup> Mix 25

インスリンリスプロ混合製剤-25 注射液

	①	②
承認番号	21500AMY00050	22000AMX01546
薬価収載	2004年12月	2008年6月
販売開始	2005年3月	2008年6月
再審査結果	2010年10月	2010年10月

貯 法: 遮光、2~8℃で保存  
使用期限: 外箱等に表示

**【禁忌(次の患者には投与しないこと)】**

1. 低血糖症状を呈している患者
2. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

**【組成・性状】**

販売名	ヒューマログミックス25注カート	ヒューマログミックス25注ミリオペン
形態	カートリッジ	キット (カートリッジ製剤をあらかじめインスリンペン型注入器に装填した使い捨て型キット)
成分・含量 (1カートリッジ又は1キット中)	インスリン リスプロ(遺伝子組換え) 300単位 (25%インスリンリスプロ+75%中間型インスリンリスプロ)	
	添加物	プロタミン硫酸塩 0.84mg 濃グリセリン 48.0mg m-クレゾール 5.28mg 液状フェノール 2.40mg リン酸水素二ナトリウム七水和物 11.3mg 酸化亜鉛 適量 pH調節剤 適量
性状・剤形	穏やかに振り混ぜるとき、白色の懸濁液である。鏡検するとき、液中の懸濁物はほとんどが柱状の結晶で、その大きさは1~40μmである。(注射剤)	
pH	7.0~7.8	
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	約0.9	

**【効能・効果】**

インスリン療法が適応となる糖尿病

**＜効能・効果に関連する使用上の注意＞**

糖尿病の診断が確立した患者に対してのみ適用を考慮すること。  
糖尿病以外にも耐糖能異常、尿糖陽性等、糖尿病類似の症状を有する疾患(腎性糖尿、甲状腺機能異常等)があることに留意すること。

**【用法・用量】**

本剤は、超速効型インスリンアナログであるインスリンリスプロと中間型インスリンリスプロを25:75の割合で含有する混合製剤である。

通常、成人では1回4~20単位を1日2回、朝食直前と夕食直前に皮下注射する。なお、1日1回投与の時は朝食直前に皮下注射する。

投与量は、患者の症状及び検査所見に応じて増減するが、維持量としては通常1日4~80単位である。

**＜用法・用量に関連する使用上の注意＞**

本剤は、超速効型のインスリンリスプロの迅速な効果発現と、中間型インスリンリスプロの持続作用が保持されている。インスリンリスプロの超速効作用のために、超速効型インスリンを含む混合製剤(通常食事の30分前に投与)と異なり、食直前(15分以内)に投与を行うこと。

**＜投与時間＞**

	食前
本剤	15分以内
速効型インスリンを含む混合製剤	30分前

また、他のインスリン製剤から本剤に変更する場合にも、その作用特性や薬物動態〔薬物動態〕血清中濃度、血糖値の項参照〕を考慮し、必要に応じて投与量を増減するなど、慎重に行うこと。〔臨床成績〕の項参照〕臨床試験において切り替え時に一過性の低血糖の増加が認められたため注意すること。なお、糖尿病性昏睡、急性感染症、手術等緊急の場合は、本剤のみで処置することは適当でなく、速効型インスリン製剤を使用すること。

**【使用上の注意】<sup>※※</sup>**

**1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)**

- (1) インスリン需要の変動が激しい患者
  - 1) 手術、外傷、感染症等の患者
  - 2) 妊婦〔妊婦、産婦、授乳婦等への投与〕の項参照〕
- (2) 次に掲げる低血糖を起こしやすい患者又は状態
  - 1) 重篤な肝又は腎機能障害
  - 2) 脳下垂体機能不全又は副腎機能不全
  - 3) 下痢、嘔吐等の胃腸障害
  - 4) 飢餓状態、不規則な食事摂取
  - 5) 激しい筋肉運動
  - 6) 過度のアルコール摂取者
  - 7) 高齢者〔高齢者への投与〕の項参照〕
  - 8) 血糖降下作用を増強する薬剤との併用〔相互作用〕の項参照〕
- (3) 低血糖を起こすと事故につながるおそれがある患者(高所作業、自動車の運転等の作業に従事している患者等)
- (4) 自律神経障害の患者〔胃内容排出の遅延がある場合、食前投与により低血糖を引き起こすおそれがある。また、アドレナリンの欠乏により低血糖の自覚症状が明確でないことがある。〕

**2. 重要な基本的注意**

- (1) インスリン製剤の使用上最も重要なことは、適応の決定と患者教育である。日常の糖尿病治療のためにインスリンを使用する場合、その注射法及び低血糖に対して患者自らも対処できるように十分指導すること。また、皮下からの吸収及び作用の発現時間は、投与部位、血流、体温、運動量等により異なるため、適切な注射法についても患者教育を十分行うこと。

**＜カート＞**

本剤の使用にあたっては、必ず専用のインスリンペン型注入器の取扱説明書を読むよう指導すること。また、すべての器具の安全な廃棄方法についても十分指導すること。

**＜ミリオペン＞**

本剤の使用にあたっては、必ず添付の取扱説明書を読むよう指導すること。また、すべての器具の安全な廃棄方法についても十分指導すること。

- (2) 急を要する場合以外は、あらかじめ糖尿病治療の基本である食事療法、運動療法を十分行ったうえで適用を考慮すること。
- (3) 低血糖を起こすことがあるので、注意すること。特に、食事を摂取しなかったり、予定外の激しい運動を行った場合、低血糖を引き起こしやすい。低血糖が無処置の状態で続くと低血糖昏睡等を起こし、重篤な転帰(中枢神経系の不可逆的障

害、死亡等)をとるおそれがある。また、低血糖に関する注意について、患者及びその家族に十分徹底させること。〔副作用〕の項参照]

- (4) インスリンの用量が不足した場合、高血糖を起こすことがあるので、注意すること。  
高血糖が無処置の状態が続くと悪心、嘔吐、眠気、潮紅、口渴、頻尿、脱水、食欲減退、呼気のアセトン臭、ケトアシドーシス、昏睡等を起こし、重篤な転帰をとるおそれがあるので、適切な処置を行うこと。
- (5) 肝機能障害があらわれることがあるので、観察を十分に行い、倦怠感等の肝障害を示唆する症状が認められた場合は肝機能検査を行うこと。異常が認められた場合はインスリン製剤を変更するなど適切な処置を行うこと。
- (6) 急激な血糖コントロールに伴い、糖尿病網膜症の顕在化又は増悪、眼の屈折異常、治療後神経障害(主として有痛性)があらわれることがあるので注意すること。
- (7) 他のインスリン製剤から本剤への変更により、インスリン用量の変更が必要になる可能性がある。用量の調整には、初回の投与から数週間あるいは数ヵ月間必要になることがある。

### 3. 相互作用

#### 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 スルホニルウレア系薬剤 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阻害薬 GLP-1受容体作動薬 SGLT2阻害剤等	血糖降下作用の増強による低血糖症状があらわれることがある。併用する場合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。〔副作用〕の項参照]	血糖降下作用が増強される。
モノアミン酸化酵素(MAO)阻害剤		インスリンの分泌を促進し、糖新生を阻害する。
三環系抗うつ剤 ノルトリプチリン塩酸塩等		機序は不明であるが、インスリン感受性を増強するなどの報告がある。
サリチル酸誘導体 アスピリン エテンザミド		β細胞の糖に対する感受性の亢進、インスリン分泌促進により血糖降下作用を示す。また末梢で弱いインスリン様作用を有する。
抗腫瘍剤 シクロホスファミド水和物		インスリンが結合する抗体の生成を抑制し、その結合部位からインスリンを遊離させる可能性がある。
β-遮断剤 プロプラノロール塩酸塩 アテノロール ピンドロール		アドレナリンによる低血糖からの回復反応を抑制する。また低血糖に対する交感神経系の症状(振戦、動悸等)をマスクし、低血糖を遷延させる可能性がある。
クマリン系薬剤 ワルファリンカリウム		機序不明
クロラムフェニコール		機序不明
ベザフィブラート		インスリン感受性増強等の作用により、本剤の作用を増強する。
サルファ剤		膵臓でのインスリン分泌を増加させることにより、低血糖を起こすと考えられている。腎機能低下、空腹状態の遷延、栄養不良、過量投与が危険因子となる。
シベンゾリンコハク酸塩 ジシプラミド ピルメノール塩酸塩水和物		動物実験においてインスリンの分泌を促進するとの報告があり、血糖降下作用が増強される可能性がある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
チアジド系利尿剤 トリクロルメチアジド	血糖降下作用の減弱による高血糖症状があらわれることがある。〔重要な基本的注意〕の項参照]	カリウム喪失が関与すると考えられている。カリウム欠乏時には、血糖上昇反応に対するβ細胞のインスリン分泌能が低下する可能性がある。
副腎皮質ステロイド プレドニゾン トリアムシノロン	併用する場合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。	末梢組織でインスリンの作用に拮抗し、また糖新生を促進する。
ACTH テトラコサクトド酢酸塩 アドレナリン		糖質コルチコイドの産生を促し、血糖上昇作用を示す。
グルカゴン		肝での糖新生の促進、末梢での糖利用抑制、インスリン分泌抑制により血糖を上昇させる。
甲状腺ホルモン レボチロキシナトリウム水和物 乾燥甲状腺		肝での糖新生を亢進させる可能性がある。
成長ホルモン ソマトロピン		抗インスリン様作用による血糖上昇作用を有する。
卵胞ホルモン エチニルエストラジオール結合型エストロゲン		末梢組織でインスリンの作用に拮抗する。
経口避妊薬		末梢組織でインスリンの作用に拮抗する。
ニコチン酸		末梢でのインスリン感受性を低下させるため耐糖能障害を起こす。
濃グリセリン		代謝されて糖になるため、血糖値が上昇する。
イソニアジド		炭水化物代謝を阻害し、血糖値を上昇させる。
ダナゾール		抗インスリン作用を有する。
フェニトイン		インスリン分泌抑制作用を有する。
蛋白同化ステロイド メスタノロン	血糖降下作用の増強による低血糖	機序不明
ソマトスタチンアナログ製剤 オクトレオチド酢酸塩 ランレオチド酢酸塩	糖症状〔副作用〕の項参照]、又は減弱による高血糖症状〔重要な基本的注意〕の項参照]があらわれることがある。併用する場合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。	インスリン、グルカゴン及び成長ホルモン等互いに拮抗的に調節作用をもつホルモン間のバランスが変化することがある。

### 4. 副作用

国内臨床試験(ヒューマログミックス25注又は50注を投与)の安全性評価対象例226例中11例(4.9%)に副作用が報告され、主なものは低血糖性反応(2例:0.9%)であった。なお、226例中117例(51.8%)に低血糖が認められたが、そのうち2例で低血糖性反応が副作用として報告された。また、使用成績調査(ヒューマログミックス25注、50注又はN注を投与)の結果、安全性評価対象症例1019症例の副作用発現症例率は15.7%(160/1019例)であった。主な副作用は、低血糖症155例(15.2%)であった<sup>1),2)</sup>。(再審査期間終了時)

#### (1) 重大な副作用

- 1) **低血糖**:低血糖(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、知覚異常、不安、興奮、神経過敏、集中力低下、精神障害、痙攣、意識障害(意識混濁、昏睡)等)があらわれることがある。  
なお、徐々に進行する低血糖では、精神障害、意識障害等が主である場合があるので注意すること。また、長期にわたる糖尿病、糖尿病性神経障害、β-遮断剤投与あるいは強化インスリン療法が行われている場合には、低血糖の初期の自覚症状

(冷汗、振戦等)が通常と異なる場合や、自覚症状があらわれないまま低血糖あるいは低血糖性昏睡に陥ることがある。低血糖症状が認められた場合には通常はショ糖を経口摂取し、 $\alpha$ -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経口摂取すること。

経口摂取が不可能な場合はブドウ糖を静脈内に投与するか、グルカゴンを筋肉内又は静脈内投与すること。低血糖は臨床的にいったん回復したと思われる場合にも後で再発することがあるので、経過観察を継続して行うことが必要である。

- 2) アナフィラキシーショック、血管神経性浮腫: アナフィラキシーショック(呼吸困難、血圧低下、頻脈、発汗、全身の発疹等)、血管神経性浮腫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し、適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

副作用分類	頻度不明
過敏症	アレルギー、発疹、そう痒感、蕁麻疹
代謝異常	高血糖、血糖値上昇
神経系	治療後神経障害(主に有痛性)
眼	糖尿病網膜症の顕在化又は増悪、屈折異常
注射部位	局所反応(腫脹、そう痒感、疼痛、硬結、発赤等) <sup>2)</sup> 、リポDISTROPHY(皮下脂肪の萎縮・肥厚等)
肝臓	肝機能異常
その他	浮腫

注)通常軽微であり、数日から数週間で回復する。

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下していることが多く、低血糖が起りやすいので、用量に留意し、定期的な検査を行うなど慎重に投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。妊娠した場合、あるいは妊娠が予測される場合には医師に知らせるように指導すること。妊娠中、周産期、授乳期等にはインスリンの需要量に変化しやすいため、用量に留意し、定期的な検査を行い投与量を調整すること。通常インスリン需要量は、妊娠初期は減少し、中期及び後期は増加する。本剤のヒト母乳移行は不明であるが、ヒトインスリンは、ヒト母乳に移行する。

7. 小児等への投与

小児等に対する安全性及び有効性は確立していない。

8. 過量投与

(1) 徴候・症状

低血糖は、食事、エネルギー消費又はその両方との関連で、本剤が相対的に過剰となって起こることがある。また、低血糖は臨床的にいったん回復したと思われる場合にも後で再発することがあるので、炭水化物の摂取や経過観察を継続して行うことが必要な場合がある。〔副作用〕の項参照

(2) 処置

低血糖の起こる時間はインスリンの種類、量等により異なるため、低血糖が発現しやすい時間帯に特に経過を観察し、適切な処置を行うこと。〔副作用〕の項参照

9. 適用上の注意

(1) 投与時

<カート>

- a 本剤は懸濁製剤であるので、十分混和し均一にした後使用すること。混和後、沈殿物と液相が分離している場合や、液中に塊が見られた場合は使用しないこと。
- b 本剤は必ず専用のインスリンペン型注入器を用いて使用すること。また本剤のカートリッジにインスリン製剤を補充したり、他のインスリン製剤と混合してはならない。

- c 1本を複数の患者に使用しないこと。  
<ミリオペン>

- a 本剤は懸濁製剤であるので、十分混和し均一にした後使用すること。混和後、沈殿物と液相が分離している場合や、液中に塊が見られた場合は使用しないこと。

- b 本剤のカートリッジにインスリン製剤を補充したり、他のインスリン製剤と混合してはならない。
- c 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BD マイクロファインプラス及びナノパスニードルで行っている。〕
- d 本剤とA型専用注射針との装着時に液漏れ等の不具合が認められた場合には、新しい注射針に取り替える等の処置方法を患者に十分指導すること。
- e 1本を複数の患者に使用しないこと。

(2) 投与部位

皮下注射は、腹部、大腿部、上腕部、臀部等に行う。投与部位により吸収速度が異なり、その結果作用発現時間が異なるので部位を決め、その中で注射場所を毎回変えること。前回の注射場所より2~3cm離して注射すること。

(3) 投与経路

静脈内に投与しないこと。  
皮下注射したとき、まれに注射針が血管内に入り、注射後直ちに低血糖があらわれることがあるので注意すること。

(4) 保存時

<カート>

- a 凍結を避け、2~8℃で遮光保存すること。
- b 本剤をインスリンペン型注入器に装着したまま冷蔵庫に保存しないこと。
- c カートリッジの壁や底に白色の霜状粒子が付着することがあるが、このような本剤は使用しないこと。

<ミリオペン>

- a 凍結を避け、2~8℃で遮光保存すること。
- b 使用開始後は本剤を冷蔵庫に保存しないこと。
- c カートリッジの壁や底に白色の霜状粒子が付着することがあるが、このような本剤は使用しないこと。

(5) その他

使用開始後28日間は安定である(使用時の安定性を確認した試験により、使用時安定性が確認された期間)。  
確認方法:温度サイクリング及び再懸濁試験<sup>3)</sup>

10. その他の注意

- (1) インスリン又は経口血糖降下剤の投与中にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与することにより、低血糖が起りやすいとの報告がある<sup>4)</sup>。
- (2) ピオグリタゾンと併用した場合、浮腫が多く報告されている。併用する場合には、浮腫及び心不全の徴候を十分観察しながら投与すること。

【薬物動態】

血清中濃度、血糖値<sup>5),6)</sup>

健康成人10例にヒューマログ注、ヒューマログミックス50注、ヒューマログミックス25注及びヒューマログN注0.3単位/kgを単回皮下投与した時の血清中インスリン濃度及びグルコース注入率、並びに健康成人16例にヒューマログミックス25注及びヒューマリン3/7注0.2単位/kgを単回皮下投与した時の血清中インスリン濃度及び血糖値の結果を以下に示す。

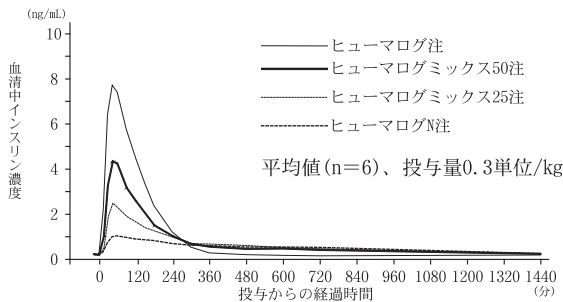
1. 単回皮下投与後の血清中インスリン濃度

- (1) ヒューマログ注、ヒューマログミックス50注、ヒューマログミックス25注及びヒューマログN注の比較  
ヒューマログN注を除く各製剤は、投与後速やかな血清中インスリン濃度の上昇が認められた。これら製剤のT<sub>max</sub>の平均値は50.0~52.5分とほぼ同様であり、インスリンリスプロは混合製剤とした場合でも、インスリンリスプロ自体が持つ迅速な皮下からの吸収特性を保持することが示された。また、C<sub>max</sub>及び投与後5時間までのAUC (AUC<sub>0-5</sub>)は、各製剤のインスリンリスプロの混合比率に従って増加し、これらのパラメータと混合比率との間に正の相関関係が認められた。

記号	薬剤	投与量 (単位/ kg)	n	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (min)	AUC <sub>0-12</sub> (ng·min/ mL)	AUC <sub>0-5</sub> (ng·min/ mL)	AUC <sub>0-12</sub> (ng·min/ mL)
—	ヒューマログ注	0.3	6	7.95	50.0	1118.56	1020.89	97.67
—	ヒューマログミックス 50注	0.3	6	4.49	52.5	803.55	603.75	199.80
.....	ヒューマログミックス 25注	0.3	6	2.53	52.5	641.13	404.09	237.04
.....	ヒューマログN注	0.3	6	1.07	97.5	461.79	232.87	228.92

(平均値)

ヒューマログミックス25注カート  
ヒューマログミックス25注ミリオペン (4)

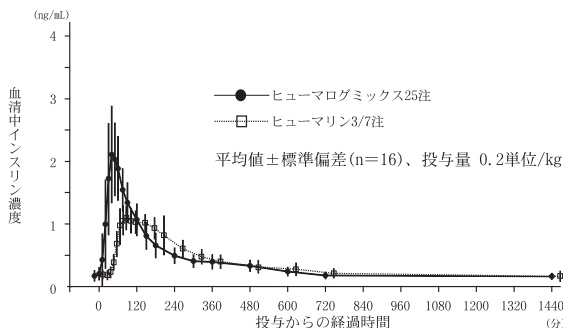


(2) ヒューマログミックス25注とヒューマリン3/7注の比較

両製剤とも投与後速やかに血清中インスリン濃度の上昇が認められたが、ヒューマログミックス25注の血清中インスリン濃度の上昇はヒューマリン3/7注よりも速く、そのピークもより明かであり、ヒューマログミックス25注のC<sub>max</sub>の平均値は、ヒューマリン3/7注に比べ高値を示した。また、投与後5時間以降の血清中インスリン濃度の推移は両製剤でほぼ同様であった。

記号	薬剤	投与量 (単位/kg)	n	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (min)	AUC <sub>0-12</sub> (ng·min/mL)	AUC <sub>0-5</sub> (ng·min/mL)	AUC <sub>5-12</sub> (ng·min/mL)
●	ヒューマログミックス25注	0.2	16	2.23	47.2	402.42	276.74	125.68
□	ヒューマリン3/7注	0.2	16	1.22	91.6	363.62	230.91	132.70

(平均値)



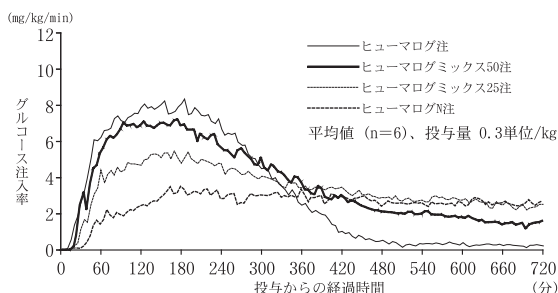
2. 単回皮下投与後のグルコース注入率及び血糖値

(1) ヒューマログ注、ヒューマログミックス50注、ヒューマログミックス25注及びヒューマログN注の比較

ヒューマログN注を除く各製剤の最大グルコース注入率到達時間 (TR<sub>max</sub>) の平均値は155.0~173.3分であり、インスリンリスポロは混合製剤とした場合でもインスリンリスポロが持つ迅速な作用発現という特性を保持することが示された。最大グルコース注入率 (R<sub>max</sub>) 及び投与後5時間までの累積グルコース注入量 (Gtot<sub>0-5</sub>) は、各製剤のインスリンリスポロの混合比率に従って増加し、これらのパラメータと混合比率との間に正の相関関係が認められた。また、投与後5時間から12時間までの累積グルコース注入量 (Gtot<sub>5-12</sub>) は、各製剤のインスリンリスポロの混合比率に従って減少する傾向を示した。

記号	薬剤	投与量 (単位/kg)	n	R <sub>max</sub> (mg/min/kg)	TR <sub>max</sub> (min)	Gtot <sub>0-12</sub> (g/kg)	Gtot <sub>0-5</sub> (g/kg)	Gtot <sub>5-12</sub> (g/kg)
—	ヒューマログ注	0.3	6	8.99	155.0	2.28	1.85	0.42
—	ヒューマログミックス50注	0.3	6	7.90	173.3	2.64	1.62	1.01
.....	ヒューマログミックス25注	0.3	6	6.21	155.0	2.45	1.20	1.25
.....	ヒューマログN注	0.3	6	4.08	254.2	1.84	0.69	1.15

(平均値)



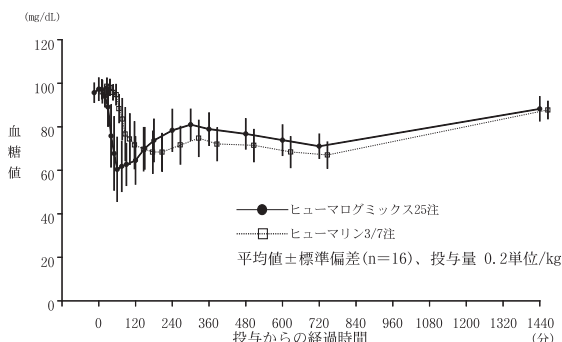
(2) ヒューマログミックス25注とヒューマリン3/7注の比較

両製剤とも血糖値の低下は投与後速やかに、かつ持続的に認められた。しかし、血糖値の低下は、ヒューマログミックス25注の方がより速やかであり、血糖値はより低い値に達した。特に食間時間に

相当すると考えられる投与後4時間までの最低血糖値 (BG<sub>min0-4</sub>) 及びBG<sub>min0-4</sub>の到達時間 (TBG<sub>min0-4</sub>) においては有意差が認められた。

記号	薬剤	投与量 (単位/kg)	n	C <sub>min</sub> (mg/dL)	T <sub>min</sub> (min)	AOC <sub>0-12</sub> (mg·min/dL)	AOC <sub>0-5</sub> (mg·min/dL)	AOC <sub>5-12</sub> (mg·min/dL)	BG <sub>min0-4</sub> (mg/dL)	TBG <sub>min0-4</sub> (min)
●	ヒューマログミックス25注	0.2	16	55.63	152.5	15300.6	6643.8	8656.9	56.1	71.9
□	ヒューマリン3/7注	0.2	16	60.88	304.7	18083.4	6696.6	11386.9	63.1	149.1

(平均値)



【臨床成績】

1. 国内臨床試験成績<sup>7)</sup>

インスリン混合製剤30/70又は50/50を1日2回投与中の1型及び2型糖尿病患者を対象に、インスリン混合製剤30/70又は50/50をそれぞれ、ヒューマログミックス25注又は50注に切り替え投与を行い、ヒューマログミックス25注及び50注の12週時点における有効性及び48週時点における安全性の検討を行った。

本試験では226例 (1型患者22例、2型患者204例) がヒューマログミックス25注又は50注の投与を開始し、214例が12週間投与を完了し、また、171例が48週間の長期投与を完了した。

インスリン投与量においては、いずれの病型においても試験開始時からの有意な変動は認められなかった。また、食後2時間血糖値、HbA1c (JDS) 値については、2型及び全患者 (1+2型) を対象とした解析において、有意な改善が認められた。低血糖発現頻度については、1型、2型のいずれの病型別解析においても試験開始4週時に一過性の増加が認められたが、4週時以降、多くの症例で投与量の変更にその頻度は低下し、投与12週時点において、試験開始時から発現頻度の増加は認められなかった。また、インスリン治療に対する意識調査 (ITR-QOL) 質問票<sup>8),9)</sup> を用いて、患者のQOLへの影響を調査したところ、2型及び全患者を対象とした解析において、患者のインスリン治療に対する負担感が低下し、QOLを有意に改善した。

48週間投与における安全性については、1型で95.5%、2型で80.4%、全患者で81.9%に有害事象が認められたが、臨床的、特に問題となる事象はなかった。

<12週時点での評価>

評価項目	病型	インスリン混合製剤30/70又は50/50投与時 <試験開始時>	ヒューマログミックス25注又は50注 <12週投与時>	開始時からの変化量	P値
1日インスリン投与量の平均値 (標準偏差) <単位/kg>	1型	0.57(0.27)	0.56(0.26)	-0.01(0.03)	0.180
	2型	0.41(0.16)	0.41(0.16)	0.00(0.06)	0.623
	1+2型	0.42(0.18)	0.42(0.18)	0.00(0.06)	0.832
朝食後2時間血糖値の平均値 (標準偏差) <mg/dL>	1型	186.0(92.5)	148.4(91.3)	-31.1(92.8)	0.151
	2型	201.0(75.5)	182.3(79.8)	-16.3(77.5)	0.007
	1+2型	199.4(77.3)	178.7(81.5)	-17.8(79.1)	0.002
HbA1c (JDS) 値の平均値 (標準偏差) <%>	1型	7.55(1.14)	7.46(1.13)	-0.09(0.42)	0.324
	2型	7.70(1.34)	7.54(1.37)	-0.13(0.69)	0.009
	1+2型	7.68(1.32)	7.53(1.35)	-0.13(0.66)	0.005
低血糖発現頻度の中央値 (平均値 [標準偏差]) <件数/30日>	1型	4週時	2.1(3.1[4.5])	1.2(1.9[3.7])	0.004
		12週時	0.9(1.8[3.0])	0.0(0.7[2.4])	0.461
	2型	4週時	0.0(0.8[4.5])	0.0(0.3[4.5])	<0.001
		12週時	0.0(0.6[1.4])	0.0(-0.2[4.4])	0.299
	1+2型	4週時	0.0(1.3[2.6])	0.0(0.5[4.4])	<0.001
		12週時	0.0(0.8[1.7])	0.0(-0.1[4.2])	0.185
ITR-QOLスコア <sup>8),9)</sup> の平均値 (標準偏差)	1型	91.6(18.1)	94.3(13.2)	3.5(13.0)	0.269
	2型	94.5(13.8)	99.7(12.6)	4.8(10.7)	<0.001
	1+2型	94.2(14.3)	99.2(12.7)	4.7(10.9)	<0.001

注1) 23問の質問から構成されており、各問5段階で評価され高得点ほどQOLが高いことを示す (最高点は115点)。



**【主要文献及び文献請求先】**

- 1) 岩本和也 他:Prog. Med., 29, 407 (2009)
- 2) 岩本和也 他:Prog. Med., 29, 416 (2009)
- 3) Shnek, D. et al.:J. Pharm. Sci., 87(11), 1459 (1998)
- 4) Herings, R. M. C. et al.:Lancet, 345, 1195 (1995)
- 5) 浦江明憲 他:臨床医薬, 17(10), 1427 (2001)
- 6) 浦江明憲 他:臨床医薬, 17(10), 1415 (2001)
- 7) 岩本安彦 他:臨床医薬, 18(3), 395 (2002)
- 8) 石井均 他:糖尿病, 44(1), 9, (2001)
- 9) 石井均 他:糖尿病, 44(1), 17, (2001)
- 10) Slieker, L. J. et al.:Diabetologia, 40, S54 (1997)
- 11) Radziuk, J. M. et al.:Diabetes, 46, 548 (1997)
- 12) 中澤隆弘 他:日本臨床, 55, 糖尿病(2), 293 (1997)

日本イーライリリー株式会社  
〒651-0086 神戸市中央区磯上通7丁目1番5号

**Lilly Answers** リリーアンサーズ

日本イーライリリー医薬情報問合せ窓口

**0120-360-605**(医療関係者向け)

受付時間:月～金 8:45～17:30

[www.lillyanswers.jp](http://www.lillyanswers.jp)

®:登録商標

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7丁目1番5号

PV0384JJAP