

# 再審査結果のお知らせ

2024年3月

選択的DPP-4阻害剤／選択的SGLT2阻害剤配合剤

◎ 2型糖尿病治療剤◎

処方箋医薬品<sup>注)</sup>

## スージャヌ<sup>®</sup> 配合錠

(シタグリプチンリン酸塩水和物／イプラグリフロジン L-プロリン配合錠)

注意－医師等の処方箋により使用すること

このたび、標記製品につきまして再審査結果が2024年3月21日付で通知され、「効能又は効果」及び「用法及び用量」に変更がなかったことをお知らせいたします。

今後とも、電子添文をご参照の上、適正にご使用いただくとともに、副作用等臨床上好ましくない事象をご経験の際には、MSD株式会社のMRまでご連絡くださいますようお願い申し上げます。

製造販売元 MSD株式会社  
発売元 アステラス製薬株式会社  
販売提携 寿製薬株式会社

### 《再審査結果》

	再審査結果	現行
【効能又は効果】	変更なし	2型糖尿病 ただし、シタグリプチンリン酸塩水和物及びイプラグリフロジン L-プロリンの併用による治療が適切と判断される場合に限る。
【用法及び用量】	変更なし	通常、成人には1日1回1錠（シタグリプチン／イプラグリフロジンとして50mg/50mg）を朝食前又は朝食後に経口投与する。

電子添文全文は、MSD株式会社ホームページ（<https://www.msconnect.jp/>）ならびにアステラス製薬株式会社ホームページ（<https://amn.astellas.jp/>）に掲載しております。

### 製品情報お問い合わせ先

製造販売元 **MSD株式会社**  
東京都千代田区九段北1-13-12

発売元 **アステラス製薬株式会社**  
東京都中央区日本橋本町2丁目5番1号

販売提携 **寿製薬株式会社**  
長野県埴科郡坂城町大字上五明字東川原198

MSD株式会社  
MSDカスタマーサポートセンター  
医療関係者の方：フリーダイヤル 0120-024-961

アステラス製薬株式会社  
メディカルインフォメーションセンター  
医療関係者の方：フリーダイヤル 0120-189-371

(MSD) X24KA1T0008  
(API) SJN15008A01