## (新聞発表用)

1	販 売 名	エクア錠 50 mg
2	一 般 名	ビルダグリプチン
3	申請者名	ノバルティス ファーマ株式会社
4	成分・分量	1 錠中,ビルダグリプチンとして 50 mg を含有する。
5	用法・用量	通常,成人には、ビルダグリプチンとして 50 mg を 1 日 2 回朝,夕に 経口投与する。なお、患者の状態に応じて 50 mg を 1 日 1 回朝に投与 することができる。
6	効能・効果	2型糖尿病 ただし、下記のいずれかの治療で十分な効果が得られない場合に限る。 ① 食事療法、運動療法のみ ② 食事療法、運動療法に加えてスルホニルウレア剤を使用
7	備考	添付文書(案)は別紙として添付 取扱区分:新有効成分含有医薬品 本剤は、ジペプチジルペプチダーゼ-4 を選択的に阻害することにより 血糖値をコントロールする、2 型糖尿病を効能効果とする経口剤であ る。

#### 年 月作成〕

包装に表示の使用期限内に

貯法:

室温保存

使用すること

使用期限:

選択的DPP-4阻害薬

処方せん医薬品 (注意-医師等の処方せんにより使用すること)

エクア錠®50mg

Equa<sup>®</sup> Tablets 50mg ビルダグリプチン錠

日本標準商品分類番号	873969	
<del>}</del>		

承認番号	
薬価収載	年 月
販売開始	
国際誕生	2007年2月

# U NOVARTIS

#### 【禁忌 (次の患者には投与しないこと) 】

- 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2. 糖尿病性ケトアシドーシス、糖尿病性昏睡、1型糖 尿病の患者〔インスリンの適用である。〕
- 3. 重度の肝機能障害のある患者〔肝機能障害が悪化するおそれがある。〕
- 4. 重症感染症、手術前後、重篤な外傷のある患者〔イ ンスリンの適用である。〕

(赤枠)

#### 【組成・性状】

品	名	エクア錠50mg			
成分	・含量	1錠中ビルダグリプチン50mg			
添	加物	セルロース、乳糖、デンプングリコール酸ナトリウム、 ステアリン酸マグネシウム			
性	状	白色〜微黄白色の	素錠		
外	形	(N <sup>V</sup> R) (FB) (			
識別	識別コード NVR FB				
大 き さ ( 約 ) 直径:8.0mm /			5 : 3.4mm 質量 : 6	0. 20g	

#### 【効能又は効果】

#### 2型糖尿病

ただし、下記のいずれかの治療で十分な効果が得られない場合に限る。

- ①食事療法、運動療法のみ
- ②食事療法、運動療法に加えてスルホニルウレア剤を 使用

#### 【用法及び用量】

通常、成人には、ビルダグリプチンとして50mgを1日2回朝、夕に経口投与する。なお、患者の状態に応じて50mgを1日1回朝に投与することができる。

#### 【使用上の注意】

- 1. 慎重投与 (次の患者には慎重に投与すること)
- (1) 肝機能障害のある患者〔肝機能障害が悪化するおそれがある。〕
- (2) 中等度以上の腎機能障害のある患者又は透析中の末期腎不全患者[使用経験が少なく安全性が確立していない。]
- (3) 心不全(NYHA分類Ⅲ~Ⅳ) のある患者〔使用経験がなく安全性が確立していない。〕

## 2. 重要な基本的注意

- (1) 肝機能障害(肝炎を含む)があらわれることがあるので、本剤投与開始前、投与開始後1年間は少なくとも3ヵ月毎に、その後も定期的に肝機能検査を行うこと。ALT(GPT)又はAST(GOT)等の肝機能検査値の異常を認めた場合には、本剤の投与を中止するなど適切な処置を行うこと。黄疸や肝機能障害を示唆するその他の症状があらわれた場合には、本剤の投与を中止し、その後回復した場合でも再投与しないこと。(「4.副作用」の項参照)
- (2) 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(腎性糖尿、甲状腺機能異常等)を有する疾患があることに留意すること。
- (3) 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。
- (4) 本剤投与中は、血糖、尿糖を定期的に検査し、薬剤 の効果を確かめ、本剤を3ヵ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。
- (5) 投与の継続中に、投与の必要がなくなる場合や減量する必要がある場合があり、また、患者の不養生、感染症の合併等により効果がなくなったり、不十分となる場合があるので、食事摂取量、体重の推移、血糖値、感染症の有無等に留意の上、常に投与継続の可否、投与量、薬剤の選択等に注意すること。
- (6) 低血糖及び低血糖症状を起こすおそれがあるので、 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。また、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。

#### 3. 相互作用

本剤は主に代謝により消失し、未変化体の尿中排泄 率は23%である。(【薬物動態】の項参照)

## 併用注意(併用に注意すること)

#用注意(併用に注意するこ <u>と)</u>							
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子					
血糖降下作用を増強	低血糖症状が起こる	血糖降下作用の増					
する薬剤	おそれがある。血糖	強による。					
糖尿病用剤	値、その他患者の状						
スルホニルアミ	態を十分に観察しな						
ド系及びスルホ	がら投与すること。						
ニルウレア系薬	低血糖症状が認めら						
剤	れた場合には通常シ						
ビグアナイド系	ョ糖を投与するが、						
薬剤	α-グルコシダーゼ						
インスリン製剤	阻害剤との併用時は						
チアゾリジン系	ブドウ糖を投与する						
薬剤	こと。						
α-グルコシダ							
ーゼ阻害剤							
食後血糖降下剤							
等							
β 遮断剤							
サリチル酸剤							
MAO 阻害剤							
フィブラート系薬							
剤等							
血糖降下作用を減弱	血糖値が上昇してコ	血糖降下作用の					
する薬剤	ントロール不良にな	減弱による。					
アドレナリン	るおそれがある。血						
副腎皮質ホルモン	糖値、その他患者の						
甲状腺ホルモン等	状態を十分に観察し						
	ながら投与するこ						
	٤.	till day year of any					
アンジオテンシン変	アンジオテンシン変	機序は不明であ					
換酵素阻害剤	換酵素阻害剤を併用	る。					
	している患者では、						
	併用していない患者						
	に比べて血管浮腫の						
	発現頻度が高かった						
	との報告がある。						

#### 4. 副作用

国内で実施された臨床試験において、883例中240例 (27.2%)に臨床検査値異常を含む副作用が認められた。主な副作用は空腹30例(3.4%)、便秘27例(3.1%)、無力症19例(2.2%)等であった。(承認時までの集計)

## (1) 重大な副作用

- 1) 肝炎、肝機能障害 (いずれも頻度不明): ALT(GPT) 又 は AST(GOT)の上昇等を伴う肝炎又は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、適切な処置を行うこと。(「2. 重要な基本的注意」の項 参照)
- 2) 血管浮腫(頻度不明): アンジオテンシン変換酵素阻 害剤を併用している患者では、併用していない患者に 比べて血管浮腫の発現頻度が高かったとの報告があ ることから、観察を十分に行い、症状があらわれた場 合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。(「3. 相互作用」の項参照)
- 3) 低血糖症:低血糖症があらわれることがあるので、 本剤の投与により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。(「2. 重要な基本的注意」、「3. 相互作用」、 【臨床成績】の項参照)

## (2) その他の副作用

	1%~5%未満	1%未満	
血液及びリンパ 系 障 害	_	血小板数减少	
代謝及び栄養 障 害	血中アミラーゼ増 加、リバーゼ増加	_	

	1%~5%未満	1%未満
神経系障害	めまい、振戦	頭痛
心臓障害	動悸	-
血管障害	-	高血圧
背腸障害	便秘、腹部膨満	鼓腸、上腹部痛、 腹部不快感、胃炎、 悪心、下痢、消化 不良
肝胆道系障害	_	ALT (GPT) 增加、 AST (GOT) 增加、 y-GTP 增加、ALP 增加
皮膚障害	多汗症	湿疹、発疹、そう 痒症、蕁麻疹
その他	空腹、無力症、 血中 CK (CPK) 増加、 血中 CK (CPK) -MB 増加	CRP 増加、末梢性浮腫

#### 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ので、副 作用発現に留意し、経過を十分に観察しながら慎重 に投与すること。

## 6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないことが望ましい。〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。また、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。〕
- (2) 授乳中の婦人に投与することを避け、やむを得ず投与する場合は授乳を中止させること。[動物実験(ラット)で、乳汁中へ移行することが報告されている。]

#### 7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対す る安全性は確立していない(使用経験がない)。

#### 8. 過量投与

**徴候、症状**:外国人健康成人を対象とした反復投与 試験において以下の症状及び検査所見が確認されて

本剤 400mg 投与で、筋痛、錯感覚、発熱、浮腫、リパーゼ増加 (基準値上限の2倍以上)、600mg 投与で、手足の浮腫、CK (CPK) 増加、AST (GOT) 増加、CRP 増加、ミオグロビン増加等が認められた。全ての症状及び検査所見異常は本剤投与中止後に回復した。

**処置**:過量投与が認められた場合は本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。なお、本剤は血液透析により除去されない。

## 9. 適用上の注意

薬剤交付時: 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れている)

## 10. その他の注意

- (1) マウスを用いた 104 週間反復経口投与がん原性試験において、1,000mg/kg/日(50mg 1日2回用量でのヒト暴露量(AUC)の199倍)群の雌で乳腺腺癌の発生例数が増加し、1,000mg/kg/日群の雌及び250mg/kg/日以上の群の雄で血管肉腫の発生例数が増加した。
- (2) カニクイザルの 13 週間経口投与毒性試験において、 50mg 1日2回用量でのヒト暴露量(AUC)に相当する 5mg/kg/日以上の用量で、四肢、耳及び尾部等の皮膚 病変 (5mg/kg/日で投与期間中に消失した一過性の

ij

水疱、20mg/kg/日以上で落屑、痂皮等、80mg/kg/日以上で壊死等)が報告されている。

また、カニクイザルの他の経口投与毒性試験において、20mg/kg/日以上の用量で、個体により初回投与後に急性毒性徴候として、骨格筋壊死、血液生化学的パラメータ(LDH、CK(CPK)、ALT(GPT)及びAST(GOT))の上昇、体温低下、血圧低下、又は頻脈を伴う体の先端部分の浮腫が報告されている。40mg/kg/日以上の用量で、一部の個体で瀕死もしくは死亡が認められた一方で、生存例では症状は一過

40mg/kg/日以上の用重で、一部の個体で瀕死もしく は死亡が認められた一方で、生存例では症状は一過 性で投与期間中に回復した。

なお、同様の毒性所見は他の動物種(マウス、ラット、イヌ及びウサギ)及びヒトでは報告されていない。

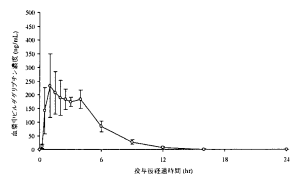
#### 【薬物動態】

#### 1. 血漿中濃度

#### (1) 単回投与

健康成人男子に本剤 25、50、100、200 及び 400mg を 単回経口投与したとき、ビルダグリプチンは速やか に吸収され、血漿中の未変化体は投与後 1.33~2.75 時間で最高血漿中濃度に到達した。また、Cmax 及び AUC は投与量の増加に比例して増大し、消失半減期は 200mg まで約 2 時間であった。<sup>1)</sup>(本剤の用法及び用 量は 50mg を 1 日 2 回又は 1 回である。【用法及び用 量】の項参照)

ビルダグリプチン 50mg を単回経口投与したときの平均血漿中未変化体濃度推移



(n=6、平均值±標準偏差)

ビルダグリプチン 50mg を単回経口投与したときの血漿中薬物動態パラメ

Cmax	Tmax	AUC <sub>u-t</sub>	T <sub>1 '2</sub>
(ng/mL)	(h)	(ng·h/mL)	(h)
272±77	*1.50 (1.0, 4.0)	1,139±80	1.78±0.308

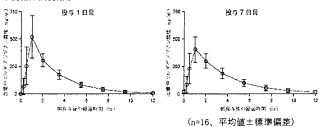
n=6、平均值±標準偏差、※:中央值(最小值、 最大值)

## (2) 反復投与

2型糖尿病患者(16名)に本剤50mgを1日2回7日間反復経口投与したときの、投与1日目及び7日目の血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータを以下に示す。

血漿中トラフ濃度より算出した累積率はおよそ1であり、本剤50mgを1日2回7日間反復投与したとき血漿中への累積は認められなかった。21

ビルダグリプチン 50mg を 1 日 2 回 7 日間経口投与したときの平均血漿中未変化体濃度推移



ビルダグリプチン 50mg を 1 日 2 回 7 日間経口投与したときの血漿中薬物 動能パラメータ

投与 日	Cmax (ng/mL)	Tmax (h)	AUC <sub>0-12h</sub> (ng·h/mL)	T <sub>1/2</sub> (h)	R <sub>ac</sub>
1	524±186	*1.0 (0.5, 2.0)	1,480± 312	1.78±0.308	-
7	415±105	*1.0 (0.5, 2.0)	1,490± 344	2. 41 ± 0. 771	1.01±0.114

n=16、平均値±標準偏差、※:中央値(最小値、 最大値)、R<sub>sc</sub>:累積率[投与7日目の AUC<sub>0-12k</sub>/投与1日目の AUC<sub>0-12k</sub>]

#### (3) 食事の影響

健康成人男子(24名)に本剤100mgを食後30分に単回経口投与したとき、Cmaxは空腹時投与に比べ19%低下した。Tmaxは、本剤投与前に食事を摂取することにより1.75時間から2.5時間に延長された。<sup>3)</sup>(本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は1回である。【用法及び用量】の項参照)

(外国人のデータ)

ビルダグリプチン 100mg を経口投与したときの血漿中薬物動態パラメー

9_				
	投与日	Cmax	Tmax	AUC <sub>o-t</sub>
	按子口	(ng/mL)	(h)	(ng·h/mL)
	空腹時	538±149	*1.75 (0.75, 4.0)	2,450±564
	食後	431±95	*2.5 (0.5, 6.0)	2, 215 ± 403

n=24、平均值±標準偏差、※:中央値(最小値、 最大値)

#### 2. 吸収

健康成人男子(12名)に本剤50mgを経口投与したと きのバイオアベイラビリティは約85%であった。<sup>4)</sup> (外国人のデータ)

#### 3. 分布

ビルダグリプチンの *in vitro* 血漿蛋白結合率は 9.3% であった。<sup>5)</sup>

## 4. 代謝

- (1) ビルダグリプチンは CYP2A6、2B6、2C8、2C9、2C19、2E1、2J2、3A4 では代謝されなかった。また、CYP1A2、2B6、2C8、2C9、2C19、2D6、2E1、3A4/5 を阻害せず、CYP1A2、2C8、2B6、2C9、2C19、3A を誘導しなかった(in vitro)。6~8)
- (2) 健康成人男子(4名)に本剤の「C標識体 100mg を単回経口投与したとき、血漿中には主として未変化体(血漿中全活性の25.7%)及びシアノ基が加水分解された不活性代謝物(M20.7、55.5%)が存在し、その他グルクロン酸抱合体(9.5%)及びアミド結合の加水分解代謝産物(8.1%)が認められた。尿及び糞中の主な代謝物は、M20.7(56.5%)であり、その他にグルクロン酸抱合体(4.4%)、アミド結合の加水分解代謝物(3.7%)が認められた。グルクロン酸抱合体はビルダグリプチンと同等のジペプチジルペプチダーゼ-4

(DPP-4) 阻害活性を示すが、M20.7の阻害活性は極めて弱く、アミド結合加水分解代謝物は阻害活性を示さなかった。<sup>9)</sup> (本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は1回である。【用法及び用量】の項参照)(外国人のデータ)

#### 5. 排泄

- (1) 健康成人男子に本剤 50mg を単回経口投与した場合、 投与後 36 時間までに未変化体として 22.7%が尿中 に排泄され、腎クリアランスは 9.83L/h (164mL/min) であった。ビルダグリプチンの尿中への排泄は、能 動的な尿細管分泌の関与が示唆される。
- (2) 健康成人男子に <sup>14</sup>C 標識した本剤 100mg を単回経口 投与したとき、168 時間以内に投与した放射能の 85% が尿中に、15%が糞中に排泄された。尿及び糞中に排 泄された未変化体の割合はそれぞれ投与量の 23%及 び 5%であった。(本剤の用法及び用量は 50mg を 1 日 2 回又は1回である。【用法及び用量】の項参照) (外国人のデータ)
- (3) ビルダグリプチンは基底膜側の有機アニオントランスポーター、有機カチオントランスポーター、ペプチドトランスポーター等によって輸送されない。また、P 糖タンパクの輸送基質であることが示されている(みかけの  $K_n$ 値が 0.5 mM 以上)( $in\ vi\ tro$ )。 <sup>10</sup> ~ <sup>13)</sup>

#### 6. 腎機能障害患者

軽度から重度の腎機能障害を有する患者(24名)に本剤 100mg を単回経口投与したとき、本剤の AUCo-t は健康被験者に比べて軽度、中等度、重度の腎機能障害患者及び血液透析が必要な患者でそれぞれ 2.01倍、1.31倍、2.33倍、1.41倍高く、Cmax はそれぞれ 1.66、1.08、1.56、1.24倍高かった。M20.7の AUCo-24hは、軽度、中等度、重度の腎機能障害患者及び血液透析が必要な患者で健康被験者より 1.7倍、2.6倍、6.1倍、6.7倍高く、Cmax は 1.6倍、2.4倍、5.4倍、8.1倍高かった。透析によってビルダグリプチンは投与量の約3%が除去された。M20.7は透析によって血漿中濃度が透析前の50%以下に低下した。<sup>14)</sup>(本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は1回である。【用法及び用量】の項参照)

(外国人のデータ)

健康被験者及び腎機能障害を有する患者にビルダグリプチン 100mg を単同か与時の変動動能パラメータ

回投与時の薬物動態パラメータ					
投与群 (腎機能障害 の程度)	Cmax (ng/mL)	Tmax (h)	AUC <sub>0-t</sub> (ng·h/mL )	T <sub>1-2</sub> (h)	CL <sub>R</sub> (L/h)
健康被験者 n=24	477 ± 114	*1.00 (0.50, 2.00)	1,872 ± 461	3.95 ± 1.82	12.36 ± 3.36
軽度 n=6	792 ± 229	*1.50 (1.50, 2.00)	3,764 ± 967	2.83 ± 0.76	6.06 ± 2.71
中等度 n=6	514 ± 279	*1.25 (0.50, 2.00)	2,451 ± 1,343	3.89 ± 1.64	5.98 ± 4.21
重度 n=6	745 ± 235	*1.00 (0.50, 4.00)	4,363 ± 2,069	3.55 ± 0.35	1.44 ± 0.75
血液透析の 必要な患者 n=6	591 ± 166	*1.50 (1.50, 3.00)	2,656 ± 532	8.05 ± 6.26	-

平均値±標準偏差、※:中央値(最小値、 最大値) 軽度腎障害を有する患者:CLcrが50~80mL/min、中等度の腎障害を有する患者:CLcrが30~50mL/min、重度の腎障害を有する患者:CLcrが30mL/min未満

#### 7. 肝機能障害患者

軽度から重度の肝機能障害患者(16 名)に本剤 100 mg を単回経口投与したとき、軽度及び中等度の肝機能障害を有する患者における本剤の AUCo-t は、それぞれ 20%及び 8%低下したが、重度の肝機能障害を有する患者の Cmax は健康被験者と比べて行為 15%低かったが、重度の肝機能障害を有する患者の Cmax は健康被験者と比べて約 25%低かったが、重度の肝機能障害を有する患者では 健康被験者と比べて 27%、49%、92%高く、同様に Cmax は それぞれ 23%、46%、65%高かった。 15 (本剤の用法及び用量は 50 mg を1日2回又は1回である。【用法及び用量】の項参照) (外国人のデータ)

健康被験者及び肝機能障害を有する患者にビルダグリプチン 100mg を単同投与時の薬物動能パラメータ

投与群 (肝機能障 害の程度)	Cmax (ng/mL)	Tmax (h)	AUC <sub>o-t</sub> (ng· h/mL)	T <sub>1/2</sub> (h)
健康被験者 n=6	675 ± 263	*1.25 (1.00, 3.00)	2,567 ± 428	2.01 ± 0.50
軽度 n=6	497 ± 229	*1.25 (1.00, 2.00)	2,076 ± 514	4. 92 ± 4. 86
中等度 n=6	512 ± 166	*1.00 (0.50, 3.00)	2,411 ± 740	3.08 ± 1.59
重度 n=4	632 ± 247	*2.04 (1.00, 4.00)	3, 322 ± 1, 472	2.40 ± 0.25

平均値±標準偏差、※:中央値(最小値,最大値) 軽度:Child-Pugh スコア 5~6、中等度:Child-Pugh スコア 7~!

軽度:Child-Pugh スコア 5~6、中等度:Child-Pugh スコア 7~9、重度: Child-Pugh スコア 10~12

## 8. 高齢者

70歳以上の高齢者 (20名) に本剤 100mg を単回経口 投与したときの AUC 及び Cmax は、非高齢者 (18~40歳) に比較してそれぞれ約 1.32 倍及び 1.18 倍高かった。 <sup>16)</sup> (本剤の用法及び用量は 50mg を 1 日 2 回又は 1 回である。【用法及び用量】の項参照)

(外国人のデータ)

#### 9. 薬物間相互作用

健康成人を対象にアムロジピン、バルサルタン、シンバスタチン、ラミプリル、ワルファリン、ジゴキシン、また、2型糖尿病患者を対象にグリブリド、ピオグリタゾン、メトホルミンとの薬物間相互作用を検討した。本剤及び併用薬の薬物動態は変化しなかった。17~25) (外国人のデータ)

## 【臨床成績】

#### 1. 単剤療法

- (1) プラセボ対照二重盲検比較試験
- 1) 食事療法・運動療法のみで血糖コントロールが十分に得られていない2型糖尿病患者(291例)を対象に、ビルダグリプチン10、25、50mg 又はプラセボを1日2回12週間経口投与し、主要評価項目をHbA<sub>1c</sub>値の投与前からの変化量として実施した。HbA<sub>1c</sub>値の変化量は、ビルダグリプチンの用量の増加に伴い増加した。低血糖症の発現率はビルダグリプチン10、25、50mg 及びプラセボが、それぞれ4.2%(71例中3例)、0%(72例中0例)、2.6%(76例中2例)及び1.4%(72例中1例)であった。<sup>26)</sup>(本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は1回である。【用法及び用量】の項参照)

プラセボ対照二重盲検比較試験(12 週時)の結果

	HbA <sub>1</sub> , (%)		空腹時血糖 (mg/dL)		食後血糖 2 時間値 (mg/dL)	
	投与前	プラセ	投与前	プラセボと	投与前	プラセボ
		ボとの	からの	の差		との差
	変化量	差	変化量		変化量	
プラセボ	0. 28	-	2. 39	-	3. 68	-
ビルダグリ プチン 10mg 1日 2回	-0. 53	-0.82*	-11.07	−13. 46 <sup>**</sup>	-62. 47	-66. 15
ビルダグリ プチン 25mg 1日2回	-0. 67	-0. 95*	-14. 12	~16.51**	-57. 71	-61. 38 **.
ビルダグリ プチン 50mg 1日 2回	-0. 92	-1. 20*	-24. 67	−27. 06 <sup>*</sup>	-62. 09	-65. 76 *

#:p<0.001 (閉手順により検定の多重性を調整)、 ※:p<0.001 (検定の多重性は考慮せず)

2) 食事療法、運動療法のみで血糖コントロールが十分 に得られていない2型糖尿病患者(239例)を対象 に、ビルダグリプチン 50mg 1日1回、50mg 1日2回、 100mg 1日1回又はプラセボを12週間経口投与し、 主要評価項目を HbAL 値の投与前からの変化量とし て実施した。投与12週のHbA<sub>1c</sub>値の変化量(50mg 1 日1回、50mg 1日2回、100mg 1日1回、プラセボ) は、それぞれ-0.78%、-0.86%、-0.86%、0.13%であり、 ビルダグリプチンはプラセボに対し、いずれも有意 な低下を示し (p<0.001、有意水準 5% (Hochberg の ステップアップ法))、血糖コントロールを改善させ た。投与12週の空腹時血糖値の変化量は、それぞれ -15. 92mg/dL, -16. 50mg/dL, -15. 08mg/dL, -0. 93mg/dL であり、プラセボとの差は、それぞれ-14.99mg/dL、 -15.57mg/dL、-14.15mg/dLであった(p<0.001)。ま た、低血糖症はいずれの投与群でも認められなかっ た。<sup>27)</sup> (本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は 1回である。【用法及び用量】の項参照)

## (2) 実薬対照二重盲検比較試験

食事療法、運動療法のみで血糖コントロールが十分に得られていない 2 型糖尿病患者(380 例)を対象に、ビルダグリプチン 50 mg 1 日 2 回又はボグリボース 0. 2 mg 1 日 3 回を 12 週間経口投与し、主要評価項目を  $1 \text{HbA}_{1c}$  値の投与前からの変化量として実施した。ビルダグリプチンはボグリボースに対する優越性を示し、血糖コントロールを改善させた。低血糖症はビルダグリプチンが 0%(188 例中 0 例)、ボグリボースが 0.5%(192 例中 1 例)であった。2 mg

実薬対照二重盲検比較試験(12 週時)の結果

	HbA <sub>1</sub> , (%)		空腹時血糖 (mg/dL)		食後血糖 2 時間 値 (mg/dL)	
-	投与前	ボグリ	投与前	ボグリ	投与前	ボグリボ
	からの 変化量	ボース との差	からの 変化量	ボース との差	からの 変化量	ースとの 差
ボグリ ボース	-0. 38	-	-7. 81	-	-19.79	
ビルダグ リプチン	-0. 95	-0. 57÷	-24.06	-16. 25*	-51. 50	-31.71*

ж: p<0.001

# 2. スルホニルウレア剤併用プラセボ対照二重盲検比較 試験

食事療法、運動療法に加えスルホニルウレア剤単独で血糖コントロールが十分に得られていない 2 型糖尿病患者(202 例)を対象に、ビルダグリプチン 50mg 1日 2回又はプラセボをスルホニルウレア剤に加え 12週間経口投与し、主要評価項目を  $HbA_{lc}$  値の投与前からの変化量として実施した。投与 12週の  $HbA_{lc}$  値の変化量はビルダグリプチンが-1.00%、プラセボが-0.06%であり、ビルダグリプチンが-1.00%、プラセボが-0.06%であり、ビルダグリプチンはプラセボに対し、有意(p<0.001)な低下を示し、血糖コントロールを改善させた。投与 12週の空腹時血糖値の変化量はビルダグリプチンが-20.91mg/dL、プラセボが 6.25mg/dL であり、プラセボとの差は-27.16mg/dL であった(p<0.001)。また、低血糖症の発現率は、ビルダグリプチン 2.0%(102 例中 2 例)、プラセボ 1.0%(100 例中 1 例)であった。 $^{29}$ 

#### 3. 長期投与試験

食事療法、運動療法のみで血糖コントロールが十分に得られていない2型糖尿病患者(103例)、もしくは、食事療法・運動療法に加えスルホニルウレア剤単独で血糖コントロールが十分に得られていない2型糖尿病患者(53例)を対象に、ビルダグリプチン50mg 1日2回もしくはスルホニルウレア剤に加えビルダグリプチン50mg 1日2回を52週間経口投与した。主要評価項目は長期投与時の安全性を確認することとした。いずれも投与開始初期から血糖コントロールを改善し、52週にわたって安定した血糖コントロールが得られた。最終評価時のHbA<sub>1c</sub>値の変化量はそれぞれ-0.80%、-0.64%であった。また、低血糖症の発現率はビルダグリプチン単剤投与が0%(103例中0例)、スルホニルウレア剤との併用療法が3.8%(53例中2例)であった。30

#### 【薬効薬理】

グルカゴン様ペプチド-1 (GLP-1) は、インスリン分泌促進作用及びグルカゴン分泌抑制作用を有し、糖代謝において重要な役割を果たしている。ビルダグリプチンは、DPP-4 を選択的かつ可逆的に阻害し、内因性 GLP-1 の濃度を高めることで、血糖依存性にインスリン分泌を促進させるとともにグルカゴン分泌を抑制し、血糖降下作用を発揮する。31~34)

#### 1. DPP-4 阻害作用

ビルダグリプチンはヒト血漿 DPP-4 を濃度依存的に阻害し、 $IC_{50}$  値は 2.7 nM であった。 $^{35)}$  また、ビルダグリプチンは、ヒト DPP-4(組換え体)に対して高い親和性を示し、 $K_i$  値は  $2\sim3 \text{nM}$  であった。 $^{31.32)}$ 

## 2. 血漿 GLP-1 に対する作用

2型糖尿病患者にビルダグリプチン 50mg を 1 日 2 回7日間反復経口投与すると、血漿 GLP-1 濃度が上昇した。<sup>2)</sup>

## 3. インスリン抵抗性に対する作用

2型糖尿病患者にビルダグリプチン 50mg を 1 日 2 回 41 日間反復経口投与し、インスリンクランプ試験を実施したところ、インスリン抵抗性を表す指標が改善した。<sup>36)</sup> (外国人のデータ)

## 4. 血糖降下作用及び耐糖能改善作用

- (1) 前糖尿病期及び2型糖尿病のカニクイザルにビルダ グリプチンを1日1回 10 週間反復経口投与すると、 HbA<sub>1c</sub>が、投与前値に比較してそれぞれ 0.6%及び 1.2% 低下した。<sup>37)</sup>
- (2) 2型糖尿病患者にビルダグリプチン 50mg を 1 日 2 回 7 日間反復経口投与すると、食後血糖及び空腹時血 糖が低下した。<sup>2)</sup>

## 【有効成分に関する理化学的知見】

構造式:

一般名:ビルダグリプチン (Vildagliptin)

化学名:(25)-1-{[(3-Hydroxytricyclo[3.3.1.1<sup>3,7</sup>]dec-

1-yl)amino]acetyl}pyrrolidine-2-carbonitril

分子式: C<sub>17</sub>H<sub>25</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub> 分子量: 303.40

性 状:白色~微黄白色又は微灰白色の粉末である。水

及びエタノール(99.5)に溶けやすい。

融 点:約150℃

分配係数:1.255 (1-オクタノール/水)、0.0042 (1-オ

クタノール/0.1mol/L塩酸)、0.035(1-オクタ

ノール/pH4.0緩衝液)、0.25 (1-オクタノール

/pH6.8緩衝液)

#### 【包装】

**エクア錠 50mg** 100 錠 (PTP) 420 錠 (PTP) 500 錠 (PTP)

500 錠 (バラ)

#### 【主要文献】

1) 社内資料:健康成人を対象とした単回投与試験

(EQAU00001)

2) 社内資料:2型糖尿病患者を対象とした反復経口投与 試験 [EQAU00002]

3) 社内資料:健康成人を対象とした食事による薬物動 熊への影響 [EQAU00003]

4) 社内資料:健康成人を対象としたバイオアベイラビ リティの検討 [EQAU00004]

5) 社内資料:蛋白結合に関する検討(In vitro)

(EQAU00005)

6) 社内資料: CYP 代謝に関する検討 (In vitro)

(EQAU00006)

7) 社内資料: CYP 阻害に関する検討 (In vitro)

(EQAU00007)

8) 社内資料: CYP 誘導に関する検討 (In vitro)

[EQAU00008]

9) 社内資料: <sup>14</sup>C ビルダグリプチン健康成人への単回投 与後の代謝物の検討 [EQAU00009]

10) 社内資料:トランスポーターに関する検討(1)

(EQAU00010)

11) 社内資料:トランスポーターに関する検討(2)

[EQAU00011]

12) 社内資料: トランスポーターに関する検討 (3)

[EQAU00012] 13) 社内資料:トランスポーターに関する検討(4)

[EQAU00013] 14) 社内資料:腎機能障害患者における薬物動態の検討

(EQAU00014)

15) 社内資料:肝機能障害患者における薬物動態の検討 [EQAU00015]

16) 社内資料: 高齢者における薬物動態の検討 [EQAU00016]

17) 社内資料: アムロジピンとの薬物相互作用の検討 [EQAU00017]

18) 社内資料:バルサルタンとの薬物相互作用の検討 [EQAU00018]

19) 社内資料: シンバスタチンとの薬物相互作用の検討 [EQAU00019]

20) 社内資料: ラミプリルとの薬物相互作用の検討 [EQAU00020]

21) 社内資料: ワルファリンとの薬物相互作用の検討 [EQAU00021]

22) 社内資料: ジゴキシンとの薬物相互作用の検討 [EQAU00022]

23) 社内資料:グリブリドとの薬物相互作用の検討

[EQAU00023] 24) 社内資料: ピオグリタゾンとの薬物相互作用の検討

[EQAU00024] 25) 社内資料:メトホルミンとの薬物相互作用の検討 [EQAU00025]

26) 社内資料:2型糖尿病患者を対象とした用量設定試験 [EQAU00026]

27) 社内資料: 2型糖尿病患者を対象とした有効性・安全 性の検討 [EQAU00027]

28) 社内資料: ボグリボースを対照薬とした二重盲験比 較試験 [EQAU00028]

29) 社内資料: グリメピリドとの併用療法における有効 性・安全性の検討 [EQAU00029]

30) 社内資料:長期投与時の安全性・有効性の検討 [EQAU00030]

31) 社内資料:各種 DPP に対する阻害活性の検討(1) [EQAU00031]

32) 社内資料:各種 DPP に対する阻害活性の検討(2) [EQAU00032]

33) 社内資料: DPP-4 に対する阻害様式の検討 [EQAU00033]

34) Ahrén Bo: Best Pract Res Clin Endocrinol Metab., 21: 517, 2007 [EQASO0056]

35) 社内資料: DPP-4 に対する阻害活性の検討

(EQAU00034)

36) 社内資料:2型糖尿病患者を対象としたインスリン抵 抗性に対する作用の検討 [EQAU00035]

37) 社内資料: 前糖尿病期及び2型糖尿病カニクイザルの HbA<sub>1c</sub>に対する検討 [EQAU00036]

#### 【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

ノバルティス ファーマ株式会社 学術情報・コミュニ ケーション部 〒106-8618 東京都港区西麻布4-17-30

製造販売 ノバルティス ファーマ株式会社 東京都港区西麻布4-17-30