

** 2014年8月改訂(第8版)
* 2014年1月改訂



日本標準商品分類番号	872499
承認番号	22200AMX00236000
薬価収載	2010年6月
効能追加	2014年8月
販売開始	2010年6月

劇薬
処方箋医薬品[®]

ビクトーザ[®]皮下注18mg VICTOZA[®]

ヒトGLP-1アナログ注射液

貯 法 : 凍結を避け、2~8°Cに遮光して保存する。

使用期限 : 外箱及び本体に表示の使用期限内に使用すること

(注) 注意 - 医師等の処方箋により使用すること

【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。]
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。]

【組成・性状】

1筒(3mL)

容量		3mL
有効成分	リラグルチド(遺伝子組換え)	18.0mg
添加物	リン酸水素二ナトリウム二水和物 フェノール プロピレングリコール 塩酸 水酸化ナトリウム	4.26mg 16.5mg 42.0mg 適量 適量
剤形・性状	注射剤 本剤は無色澄明の液であり、濁りを認めない。	
pH	7.90~8.40	
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	0.9~1.1	

【効能又は効果】

** 2型糖尿病

〈効能又は効果に関連する使用上の注意〉

2型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や尿糖陽性を呈する糖尿病類似の病態(腎性糖尿、甲状腺機能異常等)があることに留意すること。

【用法及び用量】

通常、成人には、リラグルチド(遺伝子組換え)として、0.9mgを1日1回朝又は夕に皮下注射する。ただし、1日1回0.3mgから開始し、1週間以上の間隔で0.3mgずつ增量する。なお、患者の状態に応じて適宜増減するが、1日0.9mgを超えないこと。

〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉

- (1) 本剤は、1日1回朝又は夕に投与するが、投与は可能な限り同じ時刻に行うこと。
- (2) 胃腸障害の発現を軽減するため、低用量より投与を開始し、用量の漸増を行うこと。
本剤0.9mgで良好な耐容性が得られない患者には、0.6mgへの減量を考慮すること。さらに症状が持続する場合は、休薬を考慮すること。
1~2日間の減量又は休薬で症状が消失すれば、0.9mgの投与を再開できる。

【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) スルホニルウレア剤又はインスリン製剤を投与中の患者
[低血糖のリスクが増加するおそれがある(「2. 重要な基本的注意」、「3. 相互作用」、「4. 副作用」の項参照)。]
- (2) 腹部手術の既往又は腸閉塞の既往のある患者[腸閉塞を起こすおそれがある(「4. 副作用」の項参照)]。

- (3) 肝機能障害又は腎機能障害のある患者
[十分な使用経験がない([薬物動態]の項参照)。]
- (4) 高齢者('5. 高齢者への投与'、[薬物動態]の項参照)
- (5) 膀胱の既往歴のある患者('4. 副作用'の項参照)
- (6) 糖尿病胃不全麻痺、炎症性腸疾患等の胃腸障害のある患者
[十分な使用経験がなく、症状が悪化するおそれがある。]
- (7) 脳下垂体機能不全又は副腎機能不全[低血糖を起こすおそれがある。]
- (8) 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[低血糖を起こすおそれがある。]
- (9) 激しい筋肉運動[低血糖を起こすおそれがある。]
- (10) 過度のアルコール摂取者[低血糖を起こすおそれがある。]

2. 重要な基本的注意

- (1) 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なったうえで効果が不十分な場合に限り考慮すること。
- (2) 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、インスリンから本剤に切り替え、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。
- (3) 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カ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。
- (4) 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、血糖値、感染症の有無等に留意のうえ、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。

- ** (5) 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。糖尿病用薬と併用した場合、低血糖の発現頻度が単独の場合より高くなるおそれがあるので、定期的な血糖測定を行うこと。特に、スルホニルウレア剤又はインスリン製剤と併用する場合、低血糖のリスクが増加するおそれがある。スルホニルウレア剤又はインスリン製剤による低血糖のリスクを軽減するため、スルホニルウレア剤又はインスリン製剤と併用する場合には、スルホニルウレア剤又はインスリン製剤の減量を検討すること。(「3. 相互作用」、「4. 副作用」、「臨床成績」の項参照)

- (6) 急性膀胱炎が発現した場合は、本剤の投与を中止し、再投与しないこと。急性膀胱炎の初期症状(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。(「4. 副作用」の項参照)

- (7) 胃腸障害が発現した場合、急性膀胱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。(「4. 副作用」の項参照)

- (8) 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。(「10. その他の注意」の項参照)

- * (9) 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。

- (10) 本剤の自己注射にあたっては、患者に投与法及び安全な廃棄方法の指導を行うこと。
- 1) 投与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、医師の管理指導のもとで実施すること。
 - 2) すべ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。
 - 3) 添付されている使用説明書を必ず読むよう指導すること。
- ***(11) 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。

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	糖尿病用薬との併用時には、低血糖症の発現に注意すること。特に、スルホニルウレア剤又はインスリン製剤と併用する場合、低血糖のリスクが増加するおそれがある。スルホニルウレア剤又はインスリン製剤による低血糖のリスクを軽減するため、スルホニルウレア剤又はインスリン製剤の減量を検討すること。	血糖降下作用が増強される。
スルホニルウレア剤	スルホニルウレア剤と本剤の併用時に両剤の投与タイミングを朝とした場合は、低血糖が発現する可能性が高くなることがある。	
速効型インスリン分泌促進剤	低血糖症状が認められた場合には、適切に処置を行うこと。(「4. 副作用」の項参照)	
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		

4. 副作用

** 国内において実施された臨床試験において、総症例1,002例中、本剤との関連性が疑われる副作用(臨床検査値異常を含む)が379例699件(発現症例率37.8%)認められた。このうち主なものは便秘85例95件(発現症例率8.5%)及び悪心63例74件(発現症例率6.3%)であった。(効能又は効果の一変承認時)

(1) 重大な副作用

**1) 低血糖(頻度不明): 低血糖及び低血糖症状(脳力感、倦怠感、高度の空腹感、冷汗、顔面蒼白、動悸、振戻、頭痛、めまい、嘔気、知覚異常等)があらわれることがある。特にスルホニルウレア剤又はインスリン製剤と併用した場合には、多く発現することが報告されている(「2. 重要な基本的注意」、「3. 相互作用」、「臨床成績」の項参照)。

また、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通常はショ糖を投与し、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、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など適切な処置を行うこと。

2) 膵炎(頻度不明): 急性膵炎があらわれることがあるので、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、急性膵炎と診断された場合は、本剤の投与を中止し、再投与は行わないこと。なお海外にて、非常にまれであるが壊死性膵炎の報告がある。(「2. 重要な基本的注意」の項参照)

3) 腸閉塞(頻度不明): 腸閉塞があらわれることがあるので、観察を十分に行い、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。(「1. 慎重投与」の項参照)

**2) その他の副作用

次のような症状又は異常があらわれた場合には、投与を中止する等適切な処置を行うこと。

	副作用発現頻度			
	5%以上	1~5%未満	0.3~1%未満	頻度不明
過敏症			荨麻疹、そう痒症	発疹
消化器	便秘、悪心	下痢、胃不快感、食欲減退、消化不良、腹部膨満、嘔吐	上腹部痛、逆流性食道炎、胃炎、食欲不振、胃腸炎	
神経系		頭痛	浮動性めまい、感覺鈍麻、味覚異常	
内分泌		甲状腺結節		
眼		糖尿病性網膜症		
注射部位		注射部位反応(紅斑、発疹等)		
呼吸器			咳嗽	
循環器			心室性期外収縮、高血圧	心拍数增加 ^[注1]
臨床検査 ^[注2]		ALT(GPT)増加	AST(GOT)増加、リバーゼ増加、アミラーゼ増加	
その他			胸痛、倦怠感、肝機能異常、高脂血症、貧血	体重減少、脱水

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。

*5. 高齢者への投与

高齢者では生理機能が低下していることが多く、胃肠障害及び低血糖が発現しやすいため、経過を十分に観察し、慎重に投与すること。特に糖尿病用薬との併用時には低血糖発現リスクが高くなるおそれがあるため、注意すること。(「1. 慎重投与」、「薬物動態」の項参照)

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本剤を投与せず、インスリンを使用すること。〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。ラットにおいて最大推奨臨床用量の約21倍の曝露量に相当する1.0mg/kg/日で早期胚死亡の増加、ウサギにおいて最大推奨臨床用量の約1.7倍の曝露量に相当する0.05mg/kg/日で母動物の摂餌量減少に起因するものと推測される胎児の軽度の骨格異常が認められている。〕

(2) 授乳中の婦人には本剤投与中は授乳を避けさせること。〔動物実験(ラット)で乳汁中への移行が報告されている。〕

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

(1) 徴候・症状

重度の悪心、嘔吐が起こることがある。

(2) 処置

経過を観察し、適切な処置を行うこと。

9. 適用上の注意

(1) 投与時

1) 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ベンニードルで行っている。〕

2) 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。

3) 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。

- (2) 保存時
使用開始後は室温に保管し、30日以内に使用すること。
- (3) 投与経路
静脈内及び筋肉内に投与しないこと。
- (4) 投与部位
皮下注射は、腹部、大腿、上腕に行う。
注射場所は毎回変更し、前回の注射場所より2~3cm離すこと。
- (5) その他
 - 1) カートリッジに薬液を補充してはならない。
 - 2) 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がある。]
 - 3) 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。これらの場合は使用しないこと。
 - 4) カートリッジにひびが入っている場合は使用しないこと。
 - 5) 1本の本剤を複数の患者に使用しないこと。

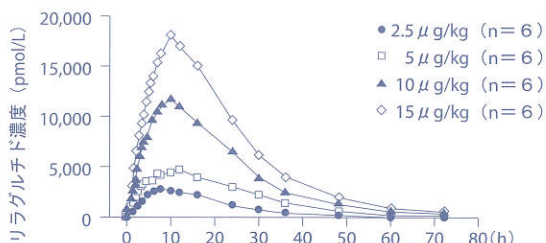
10. その他の注意

- (1) ラット及びマウスにおける2年間がん原性試験において、非致死性の甲状腺C細胞腫瘍が認められた。
血中カルシトニン値上昇、甲状腺腫、甲状腺新生物等の甲状腺関連の有害事象が臨床試験において報告されている。なお、国内外で実施された臨床試験プログラムにおいて、甲状腺に関連する有害事象の発現頻度は、本剤投与群(3.3件/100人・年)及びプラセボ群(3.0件/100人・年)で同程度であった。(「2. 重要な基本的注意」の項参照)
- (2) 甲状腺髓様癌の既往のある患者及び甲状腺髓様癌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。
- (3) 本剤とワルファリンとの薬物相互作用は検討していない。
併用する際にはPT-INR等のモニタリングの実施等を考慮すること。[類薬でワルファリンとの併用時にPT-INR増加の報告がある。]

【薬物動態】

1. 健康成人における単回皮下投与後の薬物動態¹⁾

32例の健康日本人成人男子に本剤2.5, 5, 10及び15μg/kg(体重60kgとすると、本剤0.15, 0.3, 0.6及び0.9mgに相当)又はプラセボを単回皮下投与した。皮下投与された本剤は緩徐に吸収され(t_{max} :7.5~11時間、中央値)、消失半減期10~11時間(平均値)で血漿中から消失した。



健康日本人成人男子における単回投与後の血漿中濃度(平均±SD)

2. 2型糖尿病患者における反復皮下投与後の薬物動態^{1,2)}

15例の日本人2型糖尿病患者に、本剤5及び10μg/kg(体重60kgとすると、0.3及び0.6mgに相当)又はプラセボを1週間に5μg/kgずつ漸増する投与方法にて1日1回14日間反復皮下投与した。最終回投与後の t_{max} は9~12時間(中央値)であり、消失半減期は14~15時間(平均値)であった。反復投与後の累積係数は1.6~1.8と算出された。

日本人2型糖尿病患者に本剤0.9mgを1日1回14週間投与した際の14週後の本剤濃度の平均値±標準偏差は10.076±4.213nmol/Lであった(N=42)。

3. 吸収(参考:海外臨床試験)³⁾

本剤5μg/kg皮下投与後の絶対的バイオアベイラビリティは、55±37%であった(N=6)。

4. 分布(in vitro試験)

本剤のヒト血漿に対するin vitroタンパク結合率は、0.1~1000nmol/L(10⁻⁶~10⁻¹⁰mol/L)の濃度範囲において、98.7~99.2%であった。また、ヒト血清アルブミン及びα-酸性糖タンパクに対するin vitro結合率は、それぞれ99.4%及び99.3%であった。

5. 代謝(参考:海外臨床試験、in vitro試験)

本剤は、GLP-1に比べて緩やかにDPP-4及び中性エンドペプチダーゼにより代謝されることがin vitro試験において示されている。

³Hでラベル化した本剤を健康成人に単回投与後、血漿中に検出されたのは主に未変化体であった。その他に2つの代謝物が検出され、全放射能の9%以下及び5%以下に相当した。

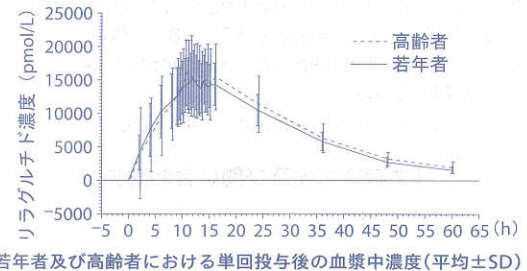
ヒト肝ミクロソームにおいて、CYP分子種の薬物代謝酵素活性の本剤による阻害作用を検討した結果、最高100μmol/Lの濃度まで、CYP分子種(CYP1A2、CYP2A6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1及びCYP3A4)に対する本剤の阻害作用は認められないか、非常に弱いものであった[50%阻害濃度(IC₅₀)>100μmol/L]。

6. 排泄(参考:海外臨床試験)

³Hでラベル化した本剤を健康成人に単回投与後、尿及び糞中に未変化体は検出されなかった。本剤の関連代謝物として排泄された放射能の排泄率は、総放射能に対して尿中で6%、糞中で5%であった。これらは3種類の代謝物であり、投与後6~8日までに尿又は糞中に排泄された。

7. 高齢者における薬物動態(参考:海外臨床試験)⁴⁾

本剤1mg単回投与後の薬物動態を健康な若年者(21~45歳:平均年齢33歳)及び高齢者(65~83歳:平均年齢69歳)で比較した。若年者及び高齢者における本剤の曝露は同程度であった(AUC_{0-∞}の比(高齢者/若年者)の90%信頼区間[0.84; 1.06])(注:本剤の承認された一日最大用量は0.9mgである)。



若年者及び高齢者における単回投与後の血漿中濃度(平均±SD)

8. 肝機能障害被験者における薬物動態(参考:海外臨床試験)

肝機能障害の程度の異なる被験者[Child-Pugh scoresに基づく分類。軽度:Grade A(5~6ポイント)、中等度:Grade B(7~9ポイント)、重度:Grade C(10~15ポイント)]に本剤0.75mgを単回投与したときの薬物動態の比較検討結果は以下のとおりである。

肝機能	AUC _{0-∞} 比 [90%信頼区間]	C _{max} 比 [90%信頼区間]
軽度/正常	0.77 [0.53; 1.11]	0.89 [0.65; 1.21]
中等度/正常	0.87 [0.60; 1.25]	0.80 [0.59; 1.09]
重度/正常	0.56 [0.39; 0.81]	0.71 [0.52; 0.97]

正常:N=6、軽度:N=6、中等度:N=6、重度:N=6

年齢、性及び体重で調整した。

9. 腎機能障害被験者における薬物動態(参考:海外臨床試験)⁵⁾

腎機能障害の程度の異なる被験者[クレアチニクリアランスに基づく分類。軽度:クレアチニクリアランス50超~80mL/min、中等度:クレアチニクリアランス30超~50mL/min、重度:クレアチニクリアランス30mL/min以下、末期:腹膜透析を必要とする被験者]に本剤0.75mgを単回投与したときの薬物動態の比較検討結果は以下のとおりである。

腎機能	AUC _{0-∞} 比 [90%信頼区間]	C _{max} 比 [90%信頼区間]
軽度/正常	0.67 [0.54; 0.85]	0.75 [0.57; 0.98]
中等度/正常	0.86 [0.70; 1.07]	0.96 [0.74; 1.23]
重度/正常	0.73 [0.57; 0.94]	0.77 [0.57; 1.03]
末期/正常	0.74 [0.56; 0.97]	0.92 [0.67; 1.27]

正常:N=6、軽度:N=6、中等度:N=7、重度:N=5、末期:N=6

年齢及び体重で調整した。

10. 薬物相互作用(参考:海外臨床試験)

本剤の薬物相互作用の検討には、溶解性及び膜透過性の異なる薬剤を用いた。本剤1.8mg又はプラセボ反復投与後の定常状態において、パラセタモール、アトルバスタチン、グリセオフルビン、リシノプリル及びジゴキシンの単回投与後の薬物動態を比較検討した結果を下表に示す。また、経口避妊薬中のエチニルエストラジオール及びレボノルゲストレルについても同様に検討した結果を表に示す。

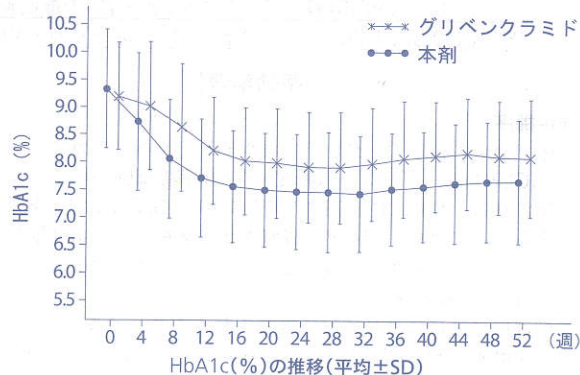
経口薬	投与量	N	AUC _{0-∞} 比 [90%信頼区間]	C _{max} 比 [90%信頼区間]	t _{max} 差(h) [90%信頼区間]
パセタモール	1.0g	18	1.04[0.97;1.10]	0.69[0.56;0.85]	0.25[0.00;1.54]
アトルバスタチン	40mg	42	0.95[0.89;1.01]	0.62[0.53;0.72]	1.25[1.00;1.50]
グリセオフルビン	500mg	22	1.10[1.01;1.19]	1.37[1.24;1.51]	0.00[-7.00;2.00]
リシノプリル	20mg	40	0.85[0.75;0.97]	0.73[0.63;0.85]	2.00[2.00;3.00]
ジゴキシン	1mg	27	0.84[0.72;0.98] ^注	0.69[0.60;0.79]	1.125[0.50;1.25]
エチニルエストラジオール	0.03mg	21	1.06[0.99;1.13]	0.88[0.79;0.97]	1.50[1.00;2.50]
レボノルゲストレル	0.15mg	14	1.18[1.04;1.34]	0.87[0.75;1.00]	1.50[0.50;2.00]

注)AUC_{0-72h} 比: 本剤/プラセボ、差: 本剤-プラセボ

【臨床成績】

1. 単独療法⁶⁾⁷⁾

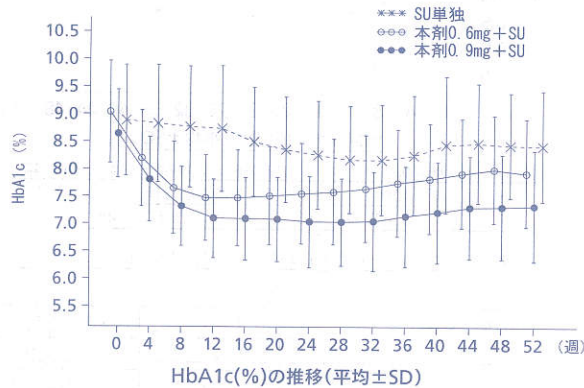
食事療法又は食事療法に加え経口糖尿病薬単剤投与にて治療中の2型糖尿病患者400例を対象とし、本剤1日0.9mg(268例)又はグリベンクラミド1日1.25-2.5mg(132例)を52週投与した。本剤は、毎週0.3mgずつ漸増し、0.9mgまで増量した。プライマリーエンドポイントである投与後24週のHbA1cを指標とした血糖コントロールに関して、本剤のグリベンクラミドに対する非劣性が検証された(非劣性マージン:0.4%)。投与後24週のHbA1cが治療目標である6.9%未満を達成した被験者の割合は、本剤投与群で26.9%、グリベンクラミド投与群で10.6%であった。投与後24週の空腹時血糖値は、本剤投与群において137.2 mg/dL、グリベンクラミド投与群において150.1mg/dLであった(p<0.0001)。投与後24週の食後血糖値(AUC_{PG,0-3h})は、本剤投与群において577.54h·mg/dL、グリベンクラミド投与群において670.60h·mg/dLであった(p<0.0001)(表参照)。



2. スルホニルウレア薬(SU薬)との併用療法⁸⁾⁹⁾

グリベンクラミド、グリクラジド又はグリメピリドにて治療中の2型糖尿病患者264例を対象とし、本剤1日0.6mg(88例)、0.9mg(88例)又はプラセボ(88例)を朝又は夕に、投与中のSU薬と併用して52週投与した。プライマリーエンドポイントである投与後24週のHbA1cを指標とした血糖コントロールに関して、本剤0.9mgとSU薬との併用療法のSU薬単独療法に対する優越性が検証された(p<0.0001)。

本剤0.9mgとSU薬の併用療法とSU薬単独療法との間に有意差が認められたため、本剤0.6mgとSU薬の併用療法とSU薬単独療法との比較を実施し、本剤0.6mgとSU薬との併用療法についてもSU薬単独療法に対する優越性が認められた(p<0.0001)。投与後24週のHbA1cが治療目標である6.9%未満を達成した被験者の割合は、本剤0.6mg+SU併用療法群で23.9%、本剤0.9mg+SU併用療法群で46.6%、SU単独療法群で4.5%であった。投与後24週の空腹時血糖値は、本剤0.6mg+SU併用療法群において132.2mg/dL、本剤0.9mg+SU併用療法群において126.2mg/dL、SU単独療法群において158.5mg/dLであった(いずれの用量群もp<0.0001)。投与後24週の食後血糖値(AUC_{PG,0-3h})は、本剤0.6mg+SU併用療法群において614.58h·mg/dL、本剤0.9mg+SU併用療法群において575.50h·mg/dL、SU単独療法群において725.72h·mg/dLであった(いずれの用量群もp<0.0001)(表参照)。



項目	投与開始前の平均	投与群	投与後24週		群差 (95%信頼区間)
			N	最小二乗平均 (標準誤差)	
HbA1c (%)	8.84	本剤0.6mg+SU	86	7.41(0.11)	-1.02 (-1.27,-0.77)
		本剤0.9mg+SU	87	7.14(0.11)	-1.29 (-1.54,-1.04)
		SU薬単独	88	8.43(0.11)	
FPG (mg/dL)	171.1	本剤0.6mg+SU	85	132.2(3.5)	-26.4 (-34.5,-18.2)
		本剤0.9mg+SU	86	126.2(3.5)	-32.4 (-40.5,-24.2)
		SU薬単独	87	158.5(3.5)	
AUC _{PG,0-3h} (h·mg/dL)	767.28	本剤0.6mg+SU	83	614.58(14.75)	-111.15 (-147.61,-74.68)
		本剤0.9mg+SU	84	575.50(15.01)	-150.22 (-186.32,-114.12)
		SU薬単独	71	725.72(15.71)	

投与開始前から投与後24までの体重の変化量は、本剤0.6mg+SU併用療法群において0.06kg、本剤0.9mg+SU併用療法群において-0.37kg、SU単独療法群において-1.12kgであった。重大でない低血糖(血糖値<56mg/dL)の発現は本剤とSU薬との併用療法群で差は認められなかった(被験者1人1年間あたりの低血糖発現件数:本剤0.6mg+SU併用療法群1.44、本剤0.9mg+SU併用療法群1.37、SU単独療法群1.29)。

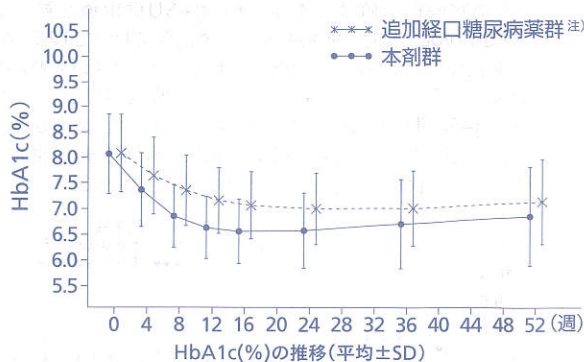
項目	投与開始前の平均	投与群	投与後24週		群差 (95%信頼区間)
			N	最小二乗平均 (標準誤差)	
HbA1c (%)	9.30	本剤	263	7.38(0.07)	-0.51 (-0.72,-0.31)
		グリベンクラミド	130	7.90(0.10)	
FPG (mg/dL)	202.6	本剤	261	137.2(1.9)	-12.9 (-18.2,-7.5)
		グリベンクラミド	130	150.1(2.5)	
AUC _{PG,0-3h} (h·mg/dL)	888.63	本剤	243	577.54(9.53)	-93.05 (-119.61,-66.50)
		グリベンクラミド	119	670.60(12.69)	

投与開始前から投与後24までの体重の変化量は、本剤投与群において-0.92kg、グリベンクラミド投与群において0.99kgであった。

重大でない低血糖(血糖値<56mg/dL)の発現は、グリベンクラミド群(1.10^注)に比べて、本剤投与群(0.19^注)で低かった(注:被験者1人1年間あたりの低血糖発現件数)。

**3. 経口糖尿病薬との併用療法¹⁰⁾

経口糖尿病薬(速効型インスリン分泌促進剤、メトホルミン、 α -グルコシダーゼ阻害剤又はチアゾリジン系薬剤)単剤にて治療中の2型糖尿病患者360例を対象とし、前治療の経口糖尿病薬を層別因子として無作為割り付けを行い、本剤1日0.9mg(240例)又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)(120例)を、投与中の経口糖尿病薬と併用して52週間投与した。投与後52週におけるHbA1cの変化量(平均±SD)は、本剤と経口糖尿病薬の併用療法(以下、本剤群)で $-1.21 \pm 0.90\%$ (ベースライン: $8.1 \pm 0.8\%$)、経口糖尿病薬を追加した2剤併用療法(以下、追加経口糖尿病薬群)^{注)}で、 $-0.95 \pm 0.74\%$ (ベースライン: $8.1 \pm 0.8\%$)であった。投与後52週のHbA1cが治療目標である7.0%未満を達成した被験者の割合は、本剤群で64.9%、追加経口糖尿病薬群で45.8%であった。



注) 追加経口糖尿病薬群における追加の経口糖尿病薬の内訳は、DPP-4阻害剤51例、メトホルミン30例、 α -グルコシダーゼ阻害剤16例、フルホニルウレア剤14例、チアゾリジン系薬剤5例、速効型インスリン分泌促進剤4例であった。

本剤群における前治療の経口糖尿病薬別のHbA1cの変化量は以下のとおりであった。

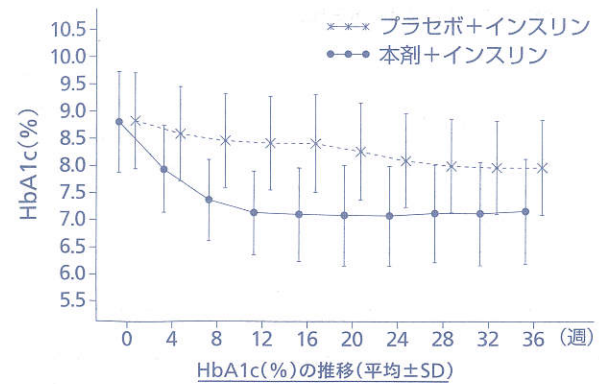
HbA1c(%)	N	投与開始時	投与後52週までの変化量
速効型インスリン分泌促進剤	58	8.3 (0.8)	-1.18 (0.96)
メトホルミン	61	8.0 (0.7)	-1.02 (0.97)
α -グルコシダーゼ阻害剤	62	7.9 (0.8)	-1.23 (0.85)
チアゾリジン系薬剤	58	8.0 (0.8)	-1.41 (0.79)
平均(SD)			

重大な低血糖は認められず、重大でない低血糖(血糖値<56 mg/dL)の発現は少なく、52週間の投与期間中に、本剤群で240例中2例(0.8%) [α -グルコシダーゼ阻害剤併用:1例、チアゾリジン系薬剤併用:1例]に計7件、追加経口糖尿病薬群で120例中2例(1.7%) [速効型インスリン分泌促進剤+メトホルミン併用:1例、チアゾリジン系薬剤+メトホルミン併用:1例]に計2件報告された。重大でない低血糖の被験者1人1年間あたりの発現件数は、本剤群で0.03、追加経口糖尿病薬群で0.02であった。

**4. インスリン製剤との併用療法¹¹⁾

インスリン製剤(Basalインスリン、混合型インスリン又はBasal-Bolus療法)にて治療中の2型糖尿病患者257例を対象とし、前治療のインスリン療法を層別因子として無作為割り付けを行い、本剤0.9mg(127例)又はプラセボ(130例)を1日1回、インスリン製剤と併用して36週間投与した。インスリン投与量は、投与開始後の最初の16週間では固定し、その後の20週間では自己測定による血糖値及び投与量調節ガイドに従って調節された。プライマリーエンドポイントであるHbA1cのベースラインから投与後16週までの変化量に関して、本剤とインスリン(固定用量)の併用療法のインスリン単独療法(固定用量; プラセボ併用)に対する優越性が検証された[群差(本剤とインスリンの併用療法-インスリン単独療法)の推定値: -1.30% [95%信頼区間: -1.47 ; -1.13], $p<0.0001$]。インスリン投与量を調節した期間を含む投与後36週の評価でも、本剤とインスリンの併用療法のインスリン単独療法に対する優越性が確認された[群差(本剤とインスリンの併用療法-インスリン単独療法)の推定値: -0.81% [95%信頼区間: -0.99 ; -0.63], $p<0.0001$]。

投与後16週のHbA1cが治療目標である7.0%未満を達成した被験者の割合は、本剤とインスリンの併用療法で52.8%、インスリン単独療法で3.1%、投与後36週では、本剤とインスリンの併用療法で55.9%、インスリン単独療法で9.3%であった。



HbA1c(%)	N	投与開始時	投与後16週	投与後36週
本剤+インスリン併用	127	8.8 (0.9)	-1.73 (0.88)	-1.68 (0.92)
Basal	50	9.0 (0.9)	-1.87 (0.65)	-1.61 (0.86)
混合型インスリン	50	8.5 (1.0)	-1.61 (1.08)	-1.81 (1.02)
Basal-bolus	27	8.9 (0.9)	-1.68 (0.79)	-1.58 (0.82)
インスリン単独療法 (プラセボ併用)	129	8.8 (0.9)	-0.43 (0.64)	-0.88 (0.75)
Basal	50	9.0 (0.9)	-0.41 (0.60)	-0.66 (0.81)
混合型インスリン	51	8.8 (1.0)	-0.53 (0.72)	-1.14 (0.67)
Basal-bolus	28	8.6 (0.8)	-0.31 (0.56)	-0.80 (0.65)
平均(SD)				

重大な低血糖は認められなかった。重大でない低血糖(血糖値<56 mg/dL)は、36週間の投与期間中に、本剤とインスリンの併用療法で127例中42例(33.1%) [Basalインスリン: 50例中8例(16.0%)、混合型インスリン: 50例中21例(42.0%)、Basal-Bolus療法: 27例中13例(48.1%)]、インスリン単独療法で130例中36例(27.7%) [Basalインスリン: 50例中4例(8.0%)、混合型インスリン: 52例中23例(44.2%)、Basal-Bolus療法: 28例中9例(32.1%)]で報告された。本剤とインスリンの併用療法で血糖コントロールにおける優越性が確認されたが、重大でない低血糖の発現に、本剤とインスリンの併用療法(1.2^{注)}及びインスリン単独療法(1.3^{注)}間で有意差は認められなかつた[群差(本剤とインスリンの併用療法/インスリン単独療法)の推定値: 0.94 [95% CI: 0.52; 1.70]、注: 被験者1人1年間あたりの発現件数]。

【薬効薬理】

作用機序¹²⁾¹³⁾¹⁴⁾

生体で分泌されるインクレチニンホルモンであるグルカゴン様ペプチド-1(GLP-1)は、グルコース濃度依存的に膵 β 細胞からインスリンを分泌させる。本剤はヒトGLP-1アナログで、GLP-1受容体を介して作用することにより、cAMPを増加させ、グルコース濃度依存的にインスリン分泌を促進させる。さらにグルコース濃度依存的にグルカゴン分泌を抑制する。

本剤は自己会合により緩徐に吸収されること、アルブミンと結合して代謝酵素(DPP-4及び中性エンドペプチダーゼ)に対する安定性を示すことで、作用が持続する。

血糖降下作用¹⁾¹⁵⁾

- 1) 2型糖尿病モデルであるob/obマウス及びdb/dbマウスにおいて、本剤投与により血漿中グルコース濃度が低下し、またdb/dbマウスにおいて膵臓の β 細胞容積を増加させた。
- 2) 15例の日本人2型糖尿病患者に、本剤5及び10 μ g/kg(体重60kg)とすると、0.3及び0.6mgに相当)又はプラセボを1週間に5 μ g/kgずつ漸増する投与方法にて1日1回14日間反復皮下投与した。反復投与後の血漿中グルコース濃度(AUC_{glucose,0-24h/24})は、プラセボ投与群に対して5 μ g/kg投与群で20%、10 μ g/kg投与群で31%低下した。

糖代謝改善作用¹⁾¹⁶⁾

- 1) ZDFラットにおけるグルコース経口負荷(1g/kg)試験において、本剤は糖代謝を改善した。
- 2) 15例の日本人2型糖尿病患者に、本剤5及び10 μ g/kg(体重60kg)とすると、0.3及び0.6mgに相当)又はプラセボを1週間に5 μ g/kgずつ漸増する投与方法にて1日1回14日間反復皮下投与した。反復投与後の血漿中インスリン濃度(AUC_{insulin,0-24h/24})は、プラセボ投与群に対して5 μ g/kg投与群で23%、10 μ g/kg投与群で99%増加した。

【有効成分に関する理化学的知見】

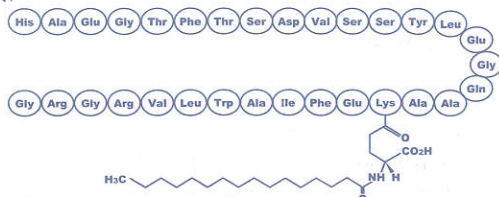
一般名: リラグルチド(遺伝子組換え) [命名法: JAN]

Liraglutide (Genetical Recombination) [命名法: JAN]

分子式: C₁₇₂H₂₆₅N₄₃O₅₁

分子量: 3751.20

構造式:



性状: 白色の粉末

【包 装】

1筒 3mL(6.0mg/mL): 2本

【主要文献】

- 1) 景山茂ほか: 内分泌・糖尿病科, 24: 95, 2007
- 2) Seino Y. et al.: Diabetes Res Clin Pract, 81: 161, 2008
- 3) Agersø H. et al.: Eur J Pharm Sci, 19: 141, 2003
- 4) Damholt B. et al.: J Clin Pharmacol, 46: 635, 2006
- 5) NNC 90-1170 第I相臨床試験(NN2211-1329)(社内資料)
- 6) Kaku K. et al.: J Diabetes Investig, 2(6): 441, 2011
- 7) Seino Y. et al.: Curr Med Res Opin, 26: 1013, 2010
- 8) Seino Y. et al.: J Diabetes Investig, 2(4): 280, 2011
- 9) Kaku K. et al.: Diabetes Obes Metab, 12: 341, 2010
- **10) NNC 90-1170 第III相臨床試験(NN2211-3924)(社内資料)
- **11) NNC 90-1170 第III相臨床試験(NN2211-3925)(社内資料)
- 12) Holst J. J.: Annu Rev Physiol, 59: 257, 1997
- 13) Knudsen L. B. et al.: J Med Chem, 47: 4128, 2004
- 14) Degn K. B. et al.: Diabetes, 53: 1187, 2004
- 15) Rolin B. et al.: Am J Physiol Endocrinol Metab, 283: E745, 2002
- 16) Sturis J. et al.: Br J Pharmacol, 140: 123, 2003

【文献請求先及び問い合わせ先】

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。

ノボノルディスク ファーマ株式会社 ノボケア相談室

〒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)

受付: 月曜日から金曜日まで(祝日・会社休日を除く)

午前9時~午後6時

ビクトー[®]、Victoza[®]及びベンニードル[®]はNovo Nordisk A/Sの登録商標です。

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

