\*\*2025年10月改訂(第4版) \*2024年12月改訂(第3版)

**貯法**:室温保存 **有効期間**:3年 日本標準商品分類番号 873969

	承認番号	販売開始
*	30600AMX00225000	2024年12月

## 選択的DPP-4阻害薬 [2型糖尿病治療薬] ビルダグリプチン錠

# ビルダグリプチン錠50mg「JG」

## Vildagliptin Tablets

処方箋医薬品 注)

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、1型糖尿病の 患者[インスリンの適用である。]
- 2.3 重度の肝機能障害のある患者 [9.3.1 参照]
- 2.4 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。]

#### 3. 組成·性状

#### 3.1 組成

販売名	有効成分 (1錠中)	添加剤
ビルダグリプチン錠 50mg「JG」	ビルダグリプチン 50.0mg	クロスポビドン、結晶セルロース、ス テアリン酸マグネシウム、ポリビニル アルコール (部分けん化物)、D-マン ニトール

#### 3.2 製剤の性状

販売名	色・剤形	外形	・大きさ・	重量	本体表示
		表面	裏面	側面	
ビルダグリプチン錠 50mg「JG」	白色の片面割 線入りの素錠	£11.9°50	(g) (J) (g) (g) (g) (g) (g) (g) (g) (g) (g) (g		ビルダ50/ ビルダグリプ チン 50 IG
		直径	厚さ	重量	7 50 70
		8.0mm	3.7mm	200mg	

## 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上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、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。

## 7. 用法及び用量に関連する注意

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では、本剤の血中濃度が上昇するおそれがあるので、50mgを1日1回朝に投与するなど、慎重に投与すること。[9.2.1、16.6.1 参照]

#### 8. 重要な基本的注意

- 8.1 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。[9.1.2、11.1.3 参照]
- 8.2 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。[11.1.1 参照]
- **8.3** 急性膵炎があらわれることがあるので、持続的な激しい腹痛、 嘔吐等の初期症状があらわれた場合には、速やかに医師の診察 を受けるよう患者に指導すること。[11.1.5 参照]

- 8.4 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。
- 8.5 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。[11.1.3 参照]
- 8.6 本剤とGLP-1受容体作動薬はいずれも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 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。 9.1.2 低血糖を起こすおそれの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

[8.1、11.1.3参照]

## \*\*9.1.3 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。[11.1.6参照]

## 9.2 腎機能障害患者

9.2.1 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

用法及び用量の調節を行うこと。[7.、16.6.1 参照]

#### 9.3 肝機能障害患者

## 9.3.1 重度の肝機能障害のある患者

投与しないこと。肝機能障害が悪化するおそれがある。[2.3 参昭]

9.3.2 肝機能障害のある患者 (重度の肝機能障害のある患者を除 く)

肝機能障害が悪化するおそれがある。

## 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないことが 望ましい。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。

#### 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。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。

## 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

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。一般に生理機能が低下している。

## \*\*10. 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%であった。[16.5.1 参照]

#### 10.2 併用注意 (併用に注意すること)

	17171372286 (1717131-72		
	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する薬剤	低血糖症状が起こるおそれがあ	血糖降下作用の増強
	糖尿病用剤	る。血糖値、その他患者の状態	による。
	スルホニルアミド系及び	を十分に観察しながら投与する	
	スルホニルウレア系薬剤	こと。特に、スルホニルウレア	
	ビグアナイド系薬剤	剤又はインスリン製剤と併用す	
	インスリン製剤	る場合、低血糖のリスクが増加	
	チアゾリジン系薬剤	するため、これらの薬剤の減量	
	α-グルコシダーゼ阻害剤	を検討すること。	
	速効型インスリン分泌促		
	進剤		
	GLP-1受容体作動薬		
	SGLT2阻害剤		
	イメグリミン等		
	β-遮断剤		
	サリチル酸剤		
	MAO阻害剤		
	フィブラート系薬剤等		
	[11.1.3 参照]		
	血糖降下作用を減弱する薬剤	血糖値が上昇してコントロール	血糖降下作用の減弱
	アドレナリン	不良になるおそれがある。血糖	による。
	副腎皮質ホルモン	値、その他患者の状態を十分に	
	甲状腺ホルモン等	観察しながら投与すること。	
* *	アンジオテンシン変換酵素阻	アンジオテンシン変換酵素阻害	機序は不明である。
	害剤	剤を併用している患者では、併	
	[11.1.2 参照]	用していない患者に比べて血管	
		性浮腫の発現頻度が高かったと	
		の報告がある。	

#### 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 肝炎、肝機能障害(いずれも頻度不明)

ALT又はAST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。ALT又はAST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。[8.2 参照]

#### \* \* 11.1.2 **血管性浮腫**(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性浮腫の発現頻度が高かったとの報告がある。[10.2 参照]

## **11.1.3 低血糖** (頻度不明)

低血糖があらわれることがある。スルホニルウレア剤との併用で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、 $\alpha$ -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投与すること。[8.1、8.5、9.1.2、10.2、17.1 参照]

#### **11.1.4 横紋筋融解症** (頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特 徴とする横紋筋融解症があらわれることがある。

#### 11.1.5 急性膵炎 (頻度不明)

持続的な激しい腹痛、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。[8.3参照]

#### \*\*11.1.6 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。[9.1.3 参照]

## **11.1.7 間質性肺炎** (頻度不明)

咳嗽、呼吸困難、発熱、肺音の異常(捻髪音)等が認められた場合には、速やかに胸部X線、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施すること。間質性肺炎が疑われた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

#### **11.1.8 類天疱瘡** (頻度不明)

水疱、びらん等があらわれた場合には、皮膚科医と相談し、投 与を中止するなど適切な処置を行うこと。

#### 11.2 その他の副作用

	1~5%未満	1 %未満	頻度不明
血液及びリンパ	_	血小板数減少	_
系障害			
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	_
胃腸障害	便秘、腹部膨満、 血中アミラーゼ増	鼓腸、上腹部痛、腹部不快感、 胃炎、悪心、下痢、消化不良、	_
	加、リパーゼ増加	胃食道逆流性疾患	
肝胆道系障害	_	ALT増加、AST増加、γ-GTP 増加、ALP増加	胆嚢炎
筋骨格系障害	_	関節痛	_
皮膚障害	多汗症	湿疹、発疹、そう痒症、蕁麻疹	皮膚剥脱、水疱、
<b>汉</b> 唐 译 百			皮膚血管炎
	空腹、無力症、血	CRP増加、末梢性浮腫、体重増	
その他	中CK増加、血中	加、悪寒	_
	CK-MB増加		

#### 13. 過量投与

#### 13.1 処置

本剤は血液透析により除去されない。

#### 14. 適用上の注意

#### 14.1 薬剤交付時の注意

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、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

#### 15. その他の注意

#### 15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 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 回用量でのヒト曝露量(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/日以上群の雄で血管肉腫の発生例数が増加した。

15.2.2 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回用量でのヒト曝露量 (AUC) に相当する5 mg/kg/日以上の用量で、四肢、耳及び尾部等の皮膚病変 (5 mg/kg/日で投与期間中に消失した一過性の水疱、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、ALT及びAST)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。

#### 16. 薬物動態

## 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 単回投与

健康成人男子にビルダグリプチン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 $^{1}$ 。(本剤の用法及び用量は50mgを1日 2 回又は 1 回である。)

ビルダグリプチン	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ータ						
Cmax	Tmax	AUC <sub>0-t</sub>	$T_{1/2}$				
(ng/mL)	(hr)	(ng·hr/mL)	(hr)				
272±77	2.00±1.26	1,139±80	1.77±0.23				

## n=6、平均値±標準偏差

#### 16.1.2 反復投与

2型糖尿病患者(16例)にビルダグリプチン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、ビルダグリプチン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 $^{2)\cdot 3}$ 。

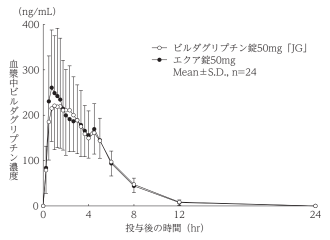
ビルダグリプチン50mgを1日2回7日間経口投与したときの血漿中薬物動態パラメータ

投与日	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	AUC <sub>0-12</sub> (ng•hr/mL)	T <sub>1/2</sub> (hr)	Rac
1	524±186	*1.0 (0.5, 2.0)	1,480±312	1.78±0.31	_
7	415±105	*1.0 (0.5, 2.0)	1,490±344	2.41±0.77	1.01±0.11

n=16、平均値±標準偏差、※:中央値(最小値、最大値)、 $R_{ac}$ :累積率[投与 7 日目の  $AUC_{0-12}$ /投与 1 日目の $AUC_{0-12}$ 

#### 16.1.3 生物学的同等性試験

ビルダグリプチン錠50mg [JG]とエクア錠50mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ビルダグリプチンとして50mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された $^4$ )。



薬物動態パラメータ

************************************						
	判定パラメータ		参考パラ	ラメータ		
	AUC <sub>0-24</sub> Cmax		Tmax	T <sub>1/2</sub>		
	(ng·hr/mL) (ng/mL)		(hr)	(hr)		
ビルダグリプチン錠 50mg「IG」	1 216 71±260 20	204 (2   00 FF	1.62±0.81	1 72 10 21		
50mg [JG]	1,310.71±209.39	304.63±88.55	1.02±0.61	1.73±0.21		
エクア錠50mg	1,330.58±294.93 343.40±117.35		1.75±1.44	1.76±0.26		
(2)						

(Mean±S.D., n=24)

血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

## 16.2 吸収

## 16.2.1 食事の影響

健康成人 (24例) にビルダグリプチン100mgを食後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、ビルダグリプチン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 $^{5}$ (外国人のデータ)。(本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は1回である。)

ビルダグリプチン100mgを単回経口投与したときの血漿中薬物動態パラメータ

投与日	40.E.D	Cmax	Tmax	AUC <sub>0-t</sub>
	1又一丁口	(ng/mL)	(hr)	(ng·hr/mL)
	空腹時	538±149	*1.75 (0.75, 4.0)	2,500±564
	食後	431±95	*2.5 (0.5, 6.0)	2 215+403

n=24、平均値±標準偏差、※:中央値(最小値、最大値)

## 16.2.2 生物学的利用率

健康成人(12例)にビルダグリプチン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>(1)</sup>(外国人のデータ)。

## 16.3 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>7)</sup>。

## 16.4 代謝

**16.4.1** 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<sup>8)-10)</sup>(*in vitro*)。

16.4.2 健康成人男子 (4例) に  $^{\rm LA}$ C標識したビルダグリプチン $^{\rm LA}$ 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 $^{\rm LA}$ 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物(8.1%) が認められた。尿及び糞中の主な代謝物は、 $^{\rm LA}$ 20.7 (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 $^{11)-15}$  (外国人のデータ)。 (本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は1回である。)

#### 16 5 排泄

- 16.5.1 健康成人男子(6例)にビルダグリプチン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/hr(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<sup>1),16)</sup>。[10.参照]
- 16.5.2 健康成人男子(4例)に<sup>14</sup>C標識したビルダグリプチン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<sup>11)</sup>(外国人のデータ)。(本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は1回である。)
- **16.5.3** 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等によって輸送されない。また、P糖蛋白の輸送基質であることが示されている(みかけの $K_m$ 値が0.5mM以上) $^{17}$ ( $in\ vitro$ )。

#### 16.6 特定の背景を有する患者

#### 16.6.1 腎機能障害患者

軽度から重度の腎機能障害患者(24例)にビルダグリプチン100mg を単回経口投与したとき、ビルダグリプチンのAUC0-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、1.42倍高く、Cmaxはそれぞれ1.66倍、1.08倍、1.56倍、1.24倍高かった。M20.7のAUC0-24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それぞれ1.7倍、2.6倍、6.1倍、6.7倍高く、Cmaxはそれぞれ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 $^{18}$ )。

軽度から重度の腎機能障害患者(48例)にビルダグリプチン50mgを1日1回14日間経口投与したとき、ビルダグリプチンのAUC<sub>0-24</sub>は健康被験者に比べて軽度、中等度、及び重度の腎機能障害患者でそれぞれ1.40倍、1.71倍、2.00倍高く、Cmaxはそれぞれ1.37倍、1.32倍、1.36倍高かった。M20.7のAUC<sub>0-24</sub>は、軽度、中等度、及び重度の腎機能障害患者で健康被験者よりそれぞれ1.66倍、3.20倍、7.30倍高く、Cmaxはそれぞれ1.57倍、2.56倍、5.55倍高かった。グルクロン酸抱合体のAUC<sub>0-24</sub>は、軽度、中等度、及び重度の腎機能障害患者で健康被験者よりそれぞれ1.35倍、2.69倍、7.25倍高く、Cmaxはそれぞれ1.13倍、1.60倍、3.00倍高かった<sup>191</sup>(外国人のデータ)。(本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は1回である。)[7.、9.2.1参照]

健康被験者及び腎機能障害患者にビルダグリプチン100mgを 単回経口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 (hr)	AUC <sub>0-t</sub> (ng·hr/mL)	T <sub>1/2</sub> (hr)	CL <sub>R</sub> (L/hr)
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	_

平均值±標準偏差、※:中央値(最小値、最大値)

軽度:CLcrが50~80mL/min、中等度:CLcrが30~50mL/min、

重度:CLcrが30mL/min未満

#### 16.6.2 肝機能障害患者

軽度から重度の肝機能障害患者 (16例) にビルダグリプチン100mg を単回経口投与したとき、軽度及び中等度の肝機能障害患者におけるビルダグリプチンのAUC₀-は、それぞれ20%及び8%低下したが、重度の肝機能障害患者では22%上昇した。軽度、中等度の肝機能障害患者のCmaxは健康被験者と比べて約25%低かったが、重度の肝機能障害患者では健康被験者と同程度であっ

た。軽度、中等度、重度の肝機能障害患者のM20.7の $AUC_{0+}$ は、健康被験者と比べてそれぞれ27%、49%、92%高く、同様にCmaxはそれぞれ23%、46%、65%高かった $^{20), 21)}$  (外国人のデータ)。(本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は1回である。)

健康被験者及び肝機能障害患者にビルダグリプチン100mgを 単回経口投与時の薬物動態パラメータ

	- I		5/1//	
投与群 (肝機能障害 の程度)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	AUC <sub>0-t</sub> (ng·hr/mL)	T <sub>1/2</sub> (hr)
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

平均值±標準偏差、※:中央値(最小値、最大値)

軽度:Child-Pughスコア  $5\sim 6$  、中等度:Child-Pughスコア  $7\sim 9$  、

重度: Child-Pughスコア10~12

#### 16.6.3 高齢者

70歳以上の高齢者 (20例) にビルダグリプチン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1.32倍及び1.18倍高かった $^{22}$ (外国人のデータ)。 (本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は1回である。)

#### 16.7 薬物相互作用

日本人 2 型糖尿病患者(24例)を対象にビルダグリプチン50mgを 1 日 2 回及びボグリボース0.2mgを 1 日 3 回 3 日間併用投与したとき、投与 3 日目のビルダグリプチンのCmax及びAUC<sub>0-12</sub> は単独投与時と比べそれぞれ34%及び23%低下したが、DPP-4 阻害への影響は認められなかったことから、ボグリボースとの併用時にビルダグリプチンの用量調節は必要ないと考えられた $^{23}$ 。外国人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、外国人 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。ビルダグリプチン及び併用薬の薬物動態は変化しなかった $^{24}$ - $^{29}$ 。

## 17. 臨床成績

## 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内第Ⅱ相試験

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(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、プラセボ対照、二重盲検、比較試験を実施した。主要評価項目を HbA1c(JDS)値の投与前からの変化量として実施した。低血糖症の発現割合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301,311。(本剤の用法及び用量は50mgを1 日 2 回又は1 回である。)

プラセボ対照二重盲検比較試験 (12週時) の結果

クラビベバボー主首状比較研究(12週間)*ジャロス					
	HbA1c (JDS)				
	(%)				
	投与前からの変化量 プラセボとの差				
プラセボ	0.28	_			
ビルダグリプチン 10mg	-0.53	-0.82#			
1 日 2 回	0.33	0.02			
ビルダグリプチン 25mg	-0.67	-0.95#			
1日2回	-0.07	-0.93			
ビルダグリプチン 50mg	-0.92	-1.20#			
1日2回	-0.92	-1.20			

#:p<0.001 (閉手順により検定の多重性を調整)

## 17.1.2 国内第Ⅲ相試験

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(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、プラセボ対照、二重盲検、比較試験を実施した。主要評価項目をHbA1c(JDS)値の投与前からの変化量として実施した。投与12週のHbA1c(JDS)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。また、低血糖症はいずれの投与群でも認

められなかった $^{32}$ 。(本剤の用法及び用量は50mgを1日2回又は1回である。)

#### 17.1.3 国内第Ⅲ相試験

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50mg 1 日 2 回又はボグリボース0.2mg 1 日 3 回を12週間経口投与し、実薬対照、二重盲検、比較試験を実施した。主要評価項目を120 値の投与前からの変化量として実施した。低血糖症の発現割合はビルダグリプチンが 120 %(181 例)、ボグリボースが120 %(192 例中 1 例) であった130 %(193 の %)。

実薬対照二重盲検比較試験(12週時)の結果						
	HbAlc (JDS)		空腹時血糖		食後血糖 2 時間値	
	(%)		(mg/dL)		(mg/dL)	
	投与前から	ボグリボース	投与前から	ボグリボース	投与前から	ボグリボース
	の変化量	との差	の変化量	との差	の変化量	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**

\*: p<0.001

#### 17.1.4 国内第Ⅲ相試験

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、プラセボ対照、二重盲検、比較試験を実施した。主要評価項目をHbA1c(JDS)値の投与前からの変化量として実施した。投与12週のHbA1c(JDS)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。また、低血糖症の発現割合はビルダグリプチンが2.0%(102例中 2 例)、プラセボが1.0%(100例中 1 例)であった35)。

#### 17.1.5 国内第Ⅲ相試験

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 回を52週間経口投与し、長期投与試験を実施した。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100円的の変化量はそれぞれ100の%、100ののであった。また、低血糖症の発現割合はビルダグリプチン単剤投与が 100%(100の例)、スルホニルウレア剤との併用療法が103.8%(103例中 109例)であった106。

## 17.1.6 国内第Ⅲ相試験

食事療法、運動療法に加えメトホルミン、チアゾリジン剤、 $\alpha$ -グルコシダーゼ阻害剤又は速効型インスリン分泌促進剤(グリニド)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(58例、62例、62例、63例)を対象に、各薬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、長期投与試験を実施した。主要評価項目は長期併用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HbA1c(JDS)値の変化量はメトホルミンとの併用では-0.75%、チアゾリジン剤との併用では-0.92%、 $\alpha$ -グルコシダーゼ阻害剤との併用では-0.94%、グリニドとの併用では-0.64%であった。また、低血糖症の発現割合はメトホルミンとの併用では1.7%(58例中 1 例)であった。チアゾリジン剤、 $\alpha$ -グルコシダーゼ阻害剤、グリニドとの併用では低血糖症は認められなかった37)。

[11.1.3 参照]

## 17.2 製造販売後調査等

## 17.2.1 国内製造販売後臨床試験

食事療法、運動療法に加えインスリン製剤単独又はインスリン 製剤に加えメトホルミン併用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(156例)を対象に、ビルダグリプチン50mg1日2回又はプラセボをインスリン製剤併用下で12週間経口投与し、プラセボ対照、二重盲検、比較試験を実施した。主要評価項目はHbAlc (NGSP)値の投与前からの変化量とし た。投与12週のHbAlc (NGSP) 値の変化量はビルダグリプチンが-1.01%、プラセボが-0.11%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。また、低血糖症の発現割合はビルダグリプチンが6.4% (78例中5例)、プラセボが1.3% (78例中1例) であった3%

#### 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

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<sup>39)-41)</sup>。

#### 18.2 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、 $IC_{S0}$ 値は2.7nMであった $^{42}$ )。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 $2\sim3\,n$ Mであった $^{39}$ )。

#### 18.3 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 $^{2}$ 。

#### 18.4 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>43),44)</sup> (外国人のデータ)。

## 18.5 血糖降下作用及び耐糖能改善作用

- **18.5.1** 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、HbAlcが、投与前値に比較してそれぞれ0.6%及び1.2%低下した $^{45}$ )。
- **18.5.2** 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>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:ビルダグリプチン(Vildagliptin)

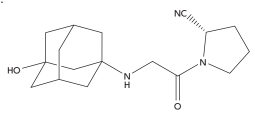
化学名: (25)-1-{[(3-Hydroxytricyclo[3.3.1.1<sup>3,7</sup>]dec-1-yl) amino]acetyl}pyrrolidine-2-carbonitrile

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:白色の粉末である。

水、エタノール (99.5) 又はメタノールに溶けやすい。

## 構造式:



## 22. 包装

100錠 [10錠 (PTP) ×10、乾燥剤入り] 500錠 [10錠 (PTP) ×50、乾燥剤入り] 200錠 [プラスチック容器、バラ、乾燥剤入り]

## 23. 主要文献

- 1) 健康成人を対象とした単回投与試験 (エクア錠: 2010年1月 20日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 2) He, Y.L. et al.: Int. J. Clin. Pharmacol. Ther. 2010; 48 (9): 582–595
- 3) 2型糖尿病患者を対象とした反復投与試験(エクア錠: 2010年1月20日承認、申請資料概要 2.7.6.3)
- 4) 社内資料:生物学的同等性試験
- 5) 健康成人を対象とした食事による薬物動態への影響 (エク ア錠: 2010年1月20日承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 6) He, Y.L. et al.: Clin. Pharmacokinet. 2007; 46 (9): 787-
- 7) 蛋白結合に関する検討 (*in vitro*) (エクア錠: 2010年1月 20日承認、申請資料概要 2.6.4.4)

- 8) CYP代謝に関する検討 (in vitro) (エクア錠: 2010年1月 20日承認、申請資料概要 2.6.4.7、2.6.5.10)
- 9) CYP阻害に関する検討 (*in vitro*) (エクア錠: 2010年1月 20日承認、申請資料概要 2.6.4.7)
- 10) CYP誘導に関する検討 (*in vitro*) (エクア錠: 2010年1月 20日承認、申請資料概要 2.6.4.7)
- 11) He, H. et al.: Drug Metab. Dispos. 2009; 37 (3): 536-544
- 12) 健康成人を対象とした単回投与試験 (エクア錠:2010年1月 20日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 13) 代謝 (エクア錠: 2010年1月20日承認、審査報告書)
- 14) ヒトでの主要代謝物の*in vitro*における活性(エクア錠: 2010年1月20日承認、申請資料概要 2.6.2.3)
- 15) *in vivo*代謝(エクア錠:2010年1月20日承認、申請資料概要 2.6.4.5)
- 16) *in vivo*トランスポーターに関する検討 (エクア錠: 2010年 1月20日承認、申請資料概要 2.6.4.7)
- 17) *in vitro*トランスポーターに関する検討(エクア錠:2010年 1月20日承認、申請資料概要 2.6.4.7)
- 18) 腎機能障害患者における薬物動態の検討(エクア錠:2010年 1月20日承認、申請資料概要2.7.6.2)
- 19) He, Y.L. et al.: Int. J. Clin. Pharmacol. Ther. 2013; 51 (9): 693-703
- 20) He, Y.L. et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol. 2007; 63 (7): 677-686
- 21) 肝機能障害患者(エクア錠:2010年1月20日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 22) He, Y.L. et al.: Br. J. Clin. Pharmacol. 2008; 65 (3): 338-346
- 23) Yamaguchi, M. et al.: Int. J. Clin. Pharmacol. Ther. 2013; 51 (8): 641-651
- 24) He, Y.L. et al.: J. Clin. Pharmacol. 2008; 48 (1): 85-95
- 25) Ayalasomayajula, S.P. et al.: Curr. Med. Res. Opin. 2007; 23 (12): 2913–2920
- 26) He, Y.L. et al.: Curr. Med. Res. Opin. 2007; 23 (5): 1131-1138
- 27) He, Y.L. et al.: J. Clin. Pharmacol. 2007; 47 (8): 998-1004
- 28) Serra, D. et al.: Int. J. Clin. Pharmacol. Ther. 2008; 46 (7): 349-364
- 29) He, Y.L. et al.: Curr. Med. Res. Opin. 2009; 25 (5): 1265-1272
- 30) Kikuchi, M. et al.: Diabetes Res. Clin. Pract. 2009; 83 (2): 233-240
- 31) 国内第Ⅱ相試験(エクア錠:2010年1月20日承認、申請資 料概要 2764)
- 32) 菊池方利 他:新薬と臨牀 2010;59(2):121-136
- 33) Iwamoto, Y. et al.: Diabetes Obes. Metab. 2010; 12(8): 700-708
- 34) 国内第Ⅲ相試験 (エクア錠:2010年1月20日承認、申請資 料概要 2.7.6.4)
- 35) Kikuchi, M. et al.: Diabetes Res. Clin. Pract. 2010; 89 (3): 216-223
- 36) 菊池方利 他:新薬と臨牀 2010;59 (2):137-154
- 37) 小田原雅人 他:新薬と臨牀 2012;61 (12):2593-2611
- 38) Hirose, T. et al.: Diabetes Ther. 2015; 6 (4): 559-571
- 39) 各種DPPに対する阻害作用の検討 (エクア錠: 2010年1月 20日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 40) DPP-4に対する阻害様式の検討 (エクア錠: 2010年1月20 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 41) Ahrén, Bo.: Best Pract. Res. Clin. Endocrinol. Metab. 2007; 21 (4): 517-533
- 42) DPP-4に対する阻害活性の検討(エクア錠:2010年1月20 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 43) Azuma, K. et al.: J. Clin. Endocrinol. Metab. 2008; 93 (2): 459-464
- 44) インスリン抵抗性に対する作用 (エクア錠: 2010年1月20 日承認、申請資料概要 2.5.3.2)
- 45) 前糖尿病期及び2型糖尿病カニクイザルのHbAlcに対する 検討(エクア錠:2010年1月20日承認、申請資料概要2.6.2.2)

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室 〒108-0014 東京都港区芝五丁目33番11号 TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

## 26. 製造販売業者等

## 26.1 製造販売元

