**2025年11月改訂(第3版) *2025年7月改訂(第2版)

貯 法:凍結を避け、2~8℃に保存

有効期間:36 ヵ月

日本標準商品分類番号 872499

	承認番号	販売開始
0. 25mg	30700AMX00001000	
0. 5mg	30700AMX00002000	
1. Omg	30700AMX00003000	2025 年 7 月
1.7mg	30700AMX00004000	
2. 4mg	30700AMX00005000	

肥満症治療剤 持続性 GLP-1 受容体作動薬 セマグルチド(遺伝子組換え)

ウゴービ®皮下注 0.25mgペン 1.0MD ウゴービ®皮下注 0.5mgペン 2.0MD ウゴービ®皮下注 1.0mgペン 4.0MD ウゴービ®皮下注 1.7mgペン 6.8MD ウゴービ®皮下注 2.4mgペン 9.6MD

最適使用推進ガイドライン対象品目

劇薬

Wegovy[®] Subcutaneous Injection MD

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

処方箋医薬品^{注)}

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、糖尿病性昏睡又は前昏睡、1型糖 尿病の患者[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。]
- 2.3 2 型糖尿病を有する患者における重症感染症、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。]

3. 組成・性状

3.1 組成

1筒

製剤		ウゴービ皮下注 MD					
		0.25mg	0.5mg	1.0mg	1.7mg	2.4mg	
容量	1 筒	1.5mL	1.5mL	3mL	3mL	3mL	
有効成分	セマグルチド (遺伝子組換え)	1.02mg	2.01mg	4.02mg	6.81mg	9.60mg	
	リン酸水素二ナト リウム二水和物	2.13mg	2.13mg	4.26mg	4.26mg	4.26mg	
添加剤	プロピレングリ コール	21.0mg	21.0mg	42. 0mg	42.0mg	42.0mg	
MW/JE/HJ	フェノール	8.25mg	8.25mg	16.5mg	16.5mg	16.5mg	
	水酸化ナトリウム			適量			
	塩酸			適量			

本剤は出芽酵母を用いて製造される。

3.2 製剤の性状

0. Z 表別071工1八						
集(1 文)	ウゴービ皮下注 MD					
製剤	0.25mg	0.5mg	1.0mg	1.7mg	2. 4mg	
形態	4 回投与分の薬液を含有するカートリッジをセットした投与量固定、複数回使用のコンビネーション製品					
識別(カラー帯の色)	ライト グリーン	ディープ ピンク	ブラウン	クール ブルー	チャコール グレー	
剤形・性状	注射無色~ほぼ無色			友である。		
рН	7.10~7.70					
浸透圧比 (生理食塩液に対する 比)	約1					

4. 効能又は効果

肥満症

ただし、高血圧、脂質異常症又は2型糖尿病のいずれかを有し、食事療法・運動療法を行っても十分な効果が得られず、以下に該当する場合に限る。

- BMI が 27kg/m²以上であり、2 つ以上の肥満に関連する健康障害を有する
- BMI が 35kg/m²以上

5. 効能又は効果に関連する注意

本剤の適用にあたっては、あらかじめ肥満症治療の基本である食事療法・運動療法を行っても、十分な効果が得られない場合で、薬物治療の対象として適切と判断された患者のみを対象とすること。肥満に関連する健康障害は、臨床試験に組み入れられた患者背景を参考に判断すること。[17.1.1 参照]

6. 用法及び用量

通常、成人には、セマグルチド(遺伝子組換え)として $0.25 \mathrm{mg}$ から 投与を開始し、週 1 回皮下注射する。その後は 4 週間の間隔で、週 1 回 $0.5 \mathrm{mg}$ 、 $1.5 \mathrm{mg}$ 及び $2.5 \mathrm{mg}$ の順に増量し、以降は $2.5 \mathrm{mg}$ を 週 1 回皮下注射する。なお、患者の状態に応じて適宜減量する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 本剤は週1回投与する薬剤であり、同一曜日に投与させること。
- 7.2 胃腸障害等の発現により忍容性が得られない場合は減量又は漸増 の延期を検討すること。
- 7.3 投与を忘れた場合は、次回投与までの期間が2日間(48時間)以上であれば、気づいた時点で直ちに投与し、その後はあらかじめ定めた曜日に投与すること。次回投与までの期間が2日間(48時間)未満であれば投与せず、次のあらかじめ定めた曜日に投与すること。なお、週1回投与の定めた曜日を変更する必要がある場合は、前回投与から少なくとも3日間(72時間)以上間隔を空けること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤投与中は食事療法・運動療法を継続すること。定期的に体重、血糖、血圧、脂質等を確認し、3~4ヵ月間投与しても改善傾向が認められない場合には、本剤の投与を中止すること。その後も定期的に体重、血糖、血圧、脂質等を確認して患者の状態を十分に観察し、効果が不十分な場合には本剤の投与中止を検討すること。
- 8.2 本剤は持続性製剤であり、本剤中止後も効果が持続する可能性があるため、副作用予防、副作用発現時の処置について十分留意すること。[16.1.1 参照]
- 8.3 急性膵炎の初期症状(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。[9.1.1、11.1.2参照]

1

- 8.4 胃腸障害が発現した場合、急性膵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。[9.1.1、11.1.2 参照]
- 8.5 下痢、嘔吐から脱水を続発し、急性腎障害に至るおそれがあるので、患者の状態に注意すること。
- 8.6 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。[15.2 参照]
- 8.7 胆石症、胆嚢炎、胆管炎又は胆汁うっ滞性黄疸が発現するおそれがあるので、腹痛等の腹部症状がみられた場合には、必要に応じて画像検査等による原因精査を考慮するなど、適切に対応すること。[11.1.3 参照]
- 8.8 本剤の自己注射にあたっては、以下の点に留意すること。
 - ・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、医師の管理指導の下で実施する こと。
 - ・全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。
 - ・添付されている取扱説明書を必ず読むよう指導すること。
- 8.9 本剤は血糖降下作用を有するが、インスリンの代替薬ではない。 2型糖尿病を有する患者に対する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 GLP-1 受容体作動 薬に切り替え、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。
- 8.10 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。[9.1.3、11.1.1 参照]
- 8.11 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。 [11.1.1 参照]
- 8.12 急激な血糖コントロールの改善に伴い、糖尿病網膜症の顕在化 又は増悪があらわれることがあるので、注意すること。
- 8.13 本剤はセマグルチド (遺伝子組換え)を含有しているため、オゼンピック等他のセマグルチド (遺伝子組換え)含有製剤あるいはその他のGLP-1受容体作動薬等のGLP-1受容体に対するアゴニスト作用を有する薬剤と併用しないこと。
- 8.14 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。2 型糖尿病を有する患者において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。
- 8.15 2型糖尿病を有する患者において 1.0mg を超えるセマグルチド (遺伝子組換え)皮下投与製剤とインスリン製剤との併用にお ける有効性及び安全性は検討されていない。

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 膵炎の既往歴のある患者

[8.3、8.4、11.1.2参照]

9.1.2 重度胃不全麻痺等、重度の胃腸障害のある患者

十分な使用経験がなく、胃腸障害の症状が悪化するおそれがある。

9.1.3 低血糖を起こすおそれが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 [8.10、11.1.1 参照]

* 9.1.4 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。[11.1.4 参照]

9.4 生殖能を有する者

2 ヵ月以内に妊娠を予定する女性では本剤の投与を中止すること。[9.5 参照]

9.5 妖婦

妊婦、妊娠している可能性のある女性には本剤を投与しないこと。動物試験において、臨床用量に相当する又は下回る用量(最大臨床用量でのAUC比較においてラットで約0.1倍、ウサギで約0.1倍、サルで約1.1~1.7倍)で、胎児毒性(ラット:胚生存率の減少、胚発育の抑制、骨格及び血管異常の発生頻度増加¹⁾、ウサギ:早期妊娠損失、骨格異常及び内臓異常の発生頻度増加²⁾、サル:早期妊娠損失、外表異常及び骨格異常の発生頻度増加³⁾⁴⁾)が認められている。これらの所見は母動物の体重減少を伴うものであった。[9.4参照]

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。

ラットで乳汁中への移行が報告されている。ヒトでの乳汁移行に 関するデータ及びヒトの哺乳中の児への影響に関するデータは ない。

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

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に生理機能 が低下していることが多い。「16.6.3 参照]

10. 相互作用

10.2 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 阻害剤 SGLT2 阻害剤 インスリン製剤	低血糖症の発現に注意すること。特に、インスリン製剤又はスルホニルウレア剤と併用する場合、低血糖のリスが増加するおそれがあるため、定期的なでに、これらの薬剤の減量を検討すること。	血糖降下作用が 増強される。
[11.1.1 参照]		

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 低血糖 (頻度不明)

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、視覚異常等の低血糖症状があらわれるこ とがある。また、2型糖尿病患者においてインスリン製剤又は スルホニルウレア剤との併用時に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、 α -グルコシダーゼ阻害剤との併用時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するなど適切な処置を行うこと。[8.10,8.11]、

9.1.3、10.2、17.1.1-17.1.4参照]

11.1.2 急性膵炎 (0.1%)

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、膵炎と診断された場合は、再投与は行わないこと。[8.3、8.4、9.1.1 参昭]

11.1.3 胆嚢炎、胆管炎、胆汁うっ滞性黄疸(いずれも頻度不明) [8.7 参照]

* 11.1.4 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。[9.1.4 参照]

11.2 その他の副作用

_	C as Imas malliant				
		5%以上	1~5%未満	0.5~1%未満	頻度不明
	感染症		胃腸炎		
	代謝及び栄養障害	食欲減退			
	神経系障害	頭痛	浮動性めまい、味		異常感覚
			覚不全		
	眼障害				糖尿病網
					膜症
	心臓障害				心拍数増
					加建工
	胃腸障害	悪心、下痢、嘔	腹部不快感、胃食	胃腸障害	胃排出遅
		吐、便秘、消化	道逆流性疾患、鼓		延
		不良、おくび、	腸、胃炎、胃酸過		
		腹痛、腹部膨満	多、口内乾燥		
	肝胆道系障害				胆石症
	全身障害及び投与		注射部位反応、疲	倦怠感	
	部位状態		労、無力症、早期		
			満腹		
	皮膚及び皮下組織		脱毛症		
	障害				
	精神障害			不眠症	
	臨床検査 ^{注2}			リパーゼ増加	アミラー
					ゼ増加

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

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与前の注意

注入器の破損又は異常がないこと、薬液が無色澄明で浮遊物が ないことを確認した上で使用すること。

14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 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ペン ニードルプラスで行っている。
- (2) 本剤と A 型専用注射針との装着時に液漏れが認められた場合 には、新しい注射針に取り替えること。
- (3) 1本の本剤を複数の患者に使用しないこと。

14.2.2 投与部位

皮下注射は、腹部、大腿、上腕に行う。注射箇所は毎回変更 し、少なくとも前回の注射箇所より2~3cm離すこと。

14.2.3 投与経路

静脈内及び筋肉内に投与しないこと。

14.2.4 その他

- (1) 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) 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。これらのような場合は使用しないこと。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

ラット 5 及びマウス 6 における 2 年間がん原性試験において、 臨床用量を下回る用量(最大臨床用量での AUC 比較において ラットでは定量下限未満のため算出できず、マウスで約0.5倍) で、甲状腺 C 細胞腫瘍の発生頻度の増加が認められたとの報告 がある。

甲状腺髄様癌の既往のある患者及び甲状腺髄様癌又は多発性内 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。[8.6参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

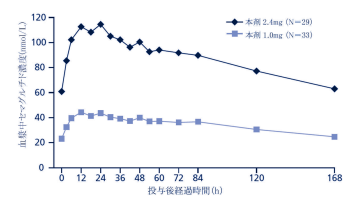
16.1.1 肥満者における薬物動態プロファイル

肥満者を対象に本剤を週 1 回、21 週間反復皮下投与後の薬物動態プロ ファイルを検討した。本剤は、週1回0.25mgで投与を開始し、4週間間 隔で 0.5mg、1.0mg、1.7mg 及び 2.4mg へ増量した。定常状態における本 剤 1.0mg 及び 2.4mg 投与時の薬物動態パラメータ及び血漿中濃度推移を 以下に示す7) (外国人データ)。[8.2 参照]

用量	N	AUC _{0-168h} (nmol·h/L)	C _{max} (nmol/L)	t _{max} 注) (h)	t _{1/2} (h)	CL/F (L/h)	V _{ss} /F (L)
1. 0mg	33	5783 (20. 7)	46. 8 (29. 1)	18 (6-42)	_	0. 042 (20. 7)	_
2.4mg	29	14698 (22. 6)	119 (26. 3)	24 (3-48)	155 (9. 8)	0. 040 (22. 6)	9. 8 (23. 4)

幾何平均 (変動係数%) CL/F: 見かけの総クリアランス、Vss/F: 見かけの分布容積

注) 中央値(最小値-最大値)



16.1.2 生物学的同等性

健康被験者28例を対象に、セマグルチド(遺伝子組換え)の濃度が異な る、2種類の複数回使用の製剤 (濃度 1.0 mg/mL 及び濃度 0.68 mg/mL) を用い、それぞれ 0.25 mg を単回皮下投与したときの生物学的同等性を 検討した。濃度 1.0 mg/mL の製剤に対する濃度 0.68 mg/mL の製剤(本 剤) の曝露量の幾何平均値の比の点推定値及び 90%信頼区間は、濃度-時間曲線下面積 (AUC) 及び最高血中濃度 (Cmax) でそれぞれ 1.02 [1.01; 1.04]及び1.02 [1.00; 1.04]であり、両製剤は生物学的に同等 であることが確認された(外国人データ)⁸⁾。

16.2 吸収

外国人健康成人 10 例に本剤 0.5mg を単回皮下投与したときの絶対的バ イオアベイラビリティは、89%であった⁹⁾

肥満症等の被験者 2366 例 (日本人 408 例) を対象とした母集団薬物動態 解析の結果、本剤を異なる投与部位(腹部、大腿部及び上腕部)に投与し たとき、腹部への投与に対する大腿部及び上腕部への投与での定常状態 の本剤曝露量の比の推定値及び90%信頼区間は、0.99 [0.96; 1.01] 及び 0.99 [0.95; 1.03] であった。

16.3 分布

本剤の血漿中のアルブミンに対する in vitro 結合率は 99%超であっ

16.4 代謝

³H でラベル化した本剤 0.5mg を外国人健康男性被験者 7 例に単回皮下投 与した結果、本剤はペプチド骨格のタンパク質分解及び脂肪酸側鎖の β 酸化により代謝されると推定された 12)

本剤は、CYP 分子種に対して臨床上問題となる誘導(CYP1A2、CYP2B6 及 び CYP3A4/5) あるいは阻害作用(CYP1A2、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19、 CYP2D6 及び CYP3A4/5) を示さなかった 13) 14) (外国人データ、in vitro 試 験)。

16.5 排泄

³H でラベル化した本剤 0.5mg を外国人健康男性被験者 7 例に単回皮下投 与した結果、最大56日までの総投与放射能に対する尿中及び糞中の放射 能排泄率は53.0%及び18.6%であった。総投与放射能のうち、本剤未変化 体の尿中放射能排泄率は 3.12%であった 12)。

また、本剤は、ヒトトランスポーター (P-gp、BCRP、OATP1B1、OATP1B3、 OAT1、OAT3 及びOCT2) に対して臨床上問題となる阻害作用を示さなかっ た¹⁵⁾ (外国人データ、*in vitro* 試験)。

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。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害被験者における薬物動態

腎機能障害の程度の異なる被験者(クレアチニンクリアランス(Ccr) による分類) における本剤 0.5mg 単回皮下投与後の薬物動態を、腎機 能が正常な被験者 (Ccr 80mL/min 超) と比較検討した結果を以下に示 す10) (外国人データ)。

	AUC _{0-inf}	Cmax
腎機能	比の推定値 [95%信頼区間]	比の推定値 [90%信頼区間]
軽度/正常	0. 99	0. 90
(軽度: Ccr 50超~80mL/min)	[0.85; 1.16]	[0.73; 1.11]
中等度/正常	1. 07	0. 79
(中等度: Ccr 30超~50mL/min)	[0.91; 1.27]	[0.64; 0.99]
重度/正常	1. 13	0.86
(重度: Ccr 30mL/min以下)	[0.97; 1.32]	[0.70; 1.06]
末期/正常	1. 10	0.82
(末期:血液透析を必要とする被験者)	[0.94; 1.28]	[0.66; 1.01]

被験者数:正常14例、軽度10例、中等度11例、重度10例、末期9例 注:比の推定値及び95%信頼区間又は90%信頼区間は、年齢、性別及び体重で調整した事後 解析に基づく。

肥満症等の被験者 2366 例(日本人 408 例)を対象とした母集団薬物動 態解析の結果、腎機能が正常な被験者に対する軽度腎機能障害を有す る被験者及び中等度腎機能障害を有する被験者の定常状態の本剤曝露 量の比の推定値及び 90%信頼区間は、1.04 [1.02; 1.06]及び 1.07 [1.02:1.11]であった。

16.6.2 肝機能障害被験者における薬物動態

肝機能障害の程度の異なる被験者(Child-Pugh scores に基づく分類) における本剤 0.5mg 単回皮下投与後の薬物動態を、肝機能が正常な被 験者と比較検討した結果を以下に示す11)(外国人データ)。

WALL CALLANDER OF CHARLES	(A) 1 (A) (A) (A)	*7 7 7 0
	AUC _{0-inf}	Cmax
肝機能	比の推定値	比の推定値
	[90%信頼区間]	[90%信頼区間]
軽度/正常	0.95	0. 99
(軽度: Child-Pugh 分類 A)	[0.77; 1.16]	[0.80; 1.23]
中等度/正常	1.02	1.02
(中等度: Child-Pugh 分類 B)	[0.93; 1.12]	[0.88; 1.18]
重度/正常	0. 97	1. 15
(重度: Child-Pugh 分類 C)	[0.84; 1.12]	[0.89; 1.48]

被驗者粉 · 正常 18 例 軽度 8 例 中等度 10 例 重度 7 例

注:比の推定値及び90%信頼区間は、年齢、性別及び体重で調整した。

16.6.3 高齢者における薬物動態

肥満症等の被験者 2366 例 (日本人 408 例) を対象とした母集団薬物動 態解析の結果、18歳以上~65歳未満の被験者に対する65歳以上~75 歳未満及び 75 歳以上の被験者の定常状態の本剤曝露量の比の推定値 及び90%信頼区間は、0.98[0.96;1.01]及び0.96[0.89;1.02]であっ た。[9.8参照]

16.7 薬物相互作用

本剤 1.0mg 又は 2.4mg の定常状態において、メトホルミン、ワルファリ ン、ジゴキシン、アトルバスタチン、経口避妊薬及びアセトアミノフェ ンを併用投与したときの薬物動態の結果を以下に示す16)~19)(外国人デー

<u></u> タ)。							
経口薬	用量。 併用薬	mg 本剤	対象	N	AUC b比。 [90%信頼区間]。	Cmax 比。 [90%信頼区間]。	t _{max} 差 ^d [90%信頼区間]
メトホルミン	500		健康 被験者	22	1.03 [0.96; 1.11]	0.90 [0.83; 0.98]	0.50 [-0.38; 1.25]
S-ワルファリン	25		健康 被験者	22	1.05 [0.99; 1.11]	0. 91 [0. 85; 0. 98]	2. 00 [1. 25 ; 2. 75]
R-ワルファリン	25		健康 被験者	22	1.04 [0.98; 1.10]	0. 93 [0. 87; 1. 00]	1.75 [0.88; 2.50]
シ゛コ゛キシン	0.5	1.0	健康 被験者	26	1. 02 [0. 97; 1. 08]	0. 93 [0. 84; 1. 03]	0. 25 [0. 00 ; 0. 25]
アトルハ゛スタチン	40		健康 被験者	26	1. 02 [0. 93; 1. 12]	0.62 [0.47; 0.82]	1.75 [1.00; 2.50]
エチニルエストラシ゛オール	0. 03		2型 糖尿病	37	1. 11 [1. 06; 1. 15]	1. 04 [0. 98; 1. 10]	0.50 [0.00; 0.50]
レホ゛ノルケ゛ストレル	0. 15		2型 糖尿病	40	1. 20 [1. 15; 1. 26]	1. 05 [0. 99; 1. 12]	0. 50 [0. 25 ; 0. 75]
ハ° ラセタモール	1500	1.0	肥満 被験者	28	0.94 [0.88; 1.01]	0.77 [0.67; 0.88]	0. 25 [0. 13; 0. 25]
(アセトアミノフェン) 注・。木刻・関f	1500	2. 4	肥満 被験者	35	1.08 [1.02; 1.14]	0.94 [0.82; 1.07]	0.00 [0.00; 0.02] 5mg を4回数5

| (1.02; 1.14] | (0.82; 1.07) | (0.00; 0.02) | (2.30; 0.02) | (2.30; 0.02) | (2.30; 0.02) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2.30; 0.25) | (2

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 プラセボ対照二重盲検比較試験(高血圧、脂質異常症又は 2 型糖尿病を有する肥満症患者、国際共同第 III 相試験)

高血圧、脂質異常症又は2型糖尿病を有し、かつBMIが27.0kg/m²以 上で高血圧、脂質異常症もしくは2型糖尿病も含めて2つ以上の肥満 に関連する健康障害^{注1)}を有する又はBMI が35.0kg/m²以上の肥満症患 者 401 例を対象に無作為割り付けを行い、本剤 2.4mg、本剤 1.7mg 又 はプラセボを週1回、68週間皮下投与した(本剤2.4mg:199例(日 本人:179 例)、本剤 1.7mg:101 例 (日本人:92 例)、プラセボ:101 例(日本人:89例))。なお、2型糖尿病患者については、糖尿病網膜 症又は黄斑症の状態が不安定となる可能性があると判断された患者 は除外された。試験期間中、被験者は食事のカロリー制限及び身体活 動の増加を並行して行った

動の増加を並行して行った。 注1) 肥満底診療ガイドライン 2016 で定義される肥満症の診断基準に必須の11 の疾患 とされ、組み入れられた被験者の割合は次のとおり。(1) 耐糖能障害 (2 型糖尿 病・耐糖能異常など):2 型糖尿病 24.7%、2 型糖尿病以外 41.6%、(2) 脂質異常 症:86.3%、(3) 高血圧:74.6%、(4) 高尿酸血症:痛風:35.2%、(5) 冠動脈疾患: 2.5%、(6) 腿梗塞:1.5%、(7) 非アルコール性脂肪性肝疾患:44.6%、(8) 月経異常・不妊:2.5%、(9) 閉塞性睡眠時無呼吸症候群・肥満低換気症候群:10.0%、 (10) 運動器疾患:10.2%、(11) 肥満関連腎臓病:0.2%

本剤は、週1回0.25mgで投与を開始し、本剤1.7mg群では4週間ご とに段階的に $0.5 \, \mathrm{mg}$ 、 $1.0 \, \mathrm{mg}$ 、 $1.7 \, \mathrm{mg}$ \sim 、 本剤 $2.4 \, \mathrm{mg}$ 群では 4 週間ごとに段階的に $0.5 \, \mathrm{mg}$ 、 $1.0 \, \mathrm{mg}$ 、 $1.7 \, \mathrm{mg}$ 、 $2.4 \, \mathrm{mg}$ \sim 増量した。

主要評価項目であるベースラインから投与 68 週時までの体重変化率 及び投与68週時に5%以上の体重減少を達成した被験者の割合に関し て、プラセボに対する本剤 2.4mg の優越性が示された(p<0.0001、 下表参昭)。

	本剤 1.7mg 群	本剤 2.4mg 群	プラセボ群
	(101 例)	(199 例)	(101 例)
ベースラインの体重(kg)	86. 1 ± 11.9	86.9 ± 16.5	90. 2 ± 15.1
· //// W 中重 (ng)	(101例)	(199例)	(101例)
投与 68 週時の体重(kg)	77.8 \pm 13.9	75. 1 ± 17.0	88.6±15.5
汉子 00 週时07 P里 (kg)	(98例)	(193例)	(100例)
投与 68 週時までの	-9.9 ± 7.8	-13.4 ± 8.6	-1.9 ± 5.9
体重変化率(%)	(98例)	(193例)	(100例)
プラセボ群との群間差゚゚	-7. 52	-11.06	
[95%信頼区間]	[-9.62; -5.43]	[-12.88; -9.24]	_
FWDI L体系述小法中制入b)	72. 4	82. 9	21.0
5%以上体重減少達成割合 6)	(71/98)	(160/193)	(21/100)
プラセボ群とのオッズヒピ	11.08	21.72	
[95%信頼区間]	[5.53; 22.22]	[11. 27; 41. 86]	_

平均值生標準偏差(評価例数)、割合%(該当例数/評価例数)

a) 多重補完法を用いて欠測値を補完後、共分散分析により算出

b) 投与 68 週時にベースラインから 5%以上の体重減少を達成した被験者の割合

c) 多重補完法を用いて欠測値を補完後、ロジスティック回帰により算出

体重に関するその他の評価項目、血糖、血圧及び脂質パラメータに関 する評価項目の結果を下表に示す。

休重に関するその他の評価項目

TT-11	CIM / D C */ IEI*/	пшхн	
投与 68 週時	本剤 1.7mg 群 (101 例)	本剤 2.4mg 群 (199 例)	プラセボ群 (101 例)
10%以上体重減少達成割合 ®	41. 8 (41/98)	60. 6 (117/193)	5. 0 (5/100)
15%以上体重減少達成割合 b)	24. 5 (24/98)	40. 9 (79/193)	3. 0 (3/100)

割合%(該当例数/評価例数)

a) ベースラインから 10%以上の体重減少を達成した被験者の割合

b) ベースラインから 15%以上の体重減少を達成した被験者の割合

血糖、血圧及び脂質パラメータに関する評価項目

		本剤 1.7mg 群 (101 例)	本剤 2.4mg 群 (199 例)	プラセボ群 (101 例)
HbA1c	ヘ゛ースライン	6. 4±1. 1 (101例)	6. 4±1. 2 (199例)	6. 4±1. 1 (101例)
(%)	投与 68 週時 までの変化量	-0.9±0.8 (98例)	-1.0±1.0 (193例)	0.0±0.8 (100例)
空腹時血糖	ヘ゛ースライン	111.7±26.2 (101例)	111. 2±27. 2 (199例)	112.7±29.5 (100例)
(mg/dL)	投与 68 週時 までの変化量	-18.3±21.9 (97例)	-19.3±22.6 (192例)	1.7±26.1 (98例)
収縮期血圧	ベースライン	135±13 (101例)	133±14 (199例)	133±14 (101例)
(mmHg)	投与 68 週時 までの変化量	-12±13 (98例)	-11±15 (193例)	-5±15 (100例)
拡張期血圧	ベースライン	85±10 (101例)	83±11 (199例)	86±12 (101例)
(mmHg)	投与 68 週時 までの変化量	-5±10 (98例)	-5±10 (193例)	-3±9 (100例)
総コレステロール	ベースライン	207. 1±39. 9 (101例)	200. 4±35. 6 (199例)	206. 2±36. 4 (101例)
(mg/dL)	投与 68 週時 までの変化率(%)	-6.0±16.1 (98例)	-7.8±12.3 (193例)	1.2±12.2 (100例)

		本剤 1.7mg 群 (101 例)	本剤 2.4mg 群 (199 例)	プラセボ群 (101 例)
LDL コレステロール	ヘ゛ースライン	124.89±33.53 (101例)	120.60±31.77 (199例)	126.96±31.50 (101例)
(mg/dL)	投与 68 週時 までの変化率(%)	-7. 1±28. 8 (98例)	-11.8±20.3 (193例)	-2.8±18.5 (99例)
HDL コレステロール	ヘ゛ースライン	51.7±12.3 (101例)	52. 2±12. 3 (199例)	49.8±10.9 (101例)
(mg/dL)	投与 68 週時 までの変化率(%)	8.0±18.3 (98例)	9.5±15.9 (193例)	7.1±13.2 (100例)
トリグリセリド	ヘ゛ースライン	163.65±120.06 (101例)	140.83±68.20 (199例)	154.70±108.98 (101例)
(mg/dL)	投与 68 週時 までの変化率(%)	-12.2±54.7 (98例)	-13.6±39.0 (193例)	13.3±42.4 (99例)

平均値±標準偏差 (評価例数)

副作用は、本剤 2.4mg 群 108 例 (54.3%)、本剤 1.7mg 群 68 例 (68.0%)、 プラセボ群 20 例 (19.8%) で報告された。主な副作用 (発現した被験 者の割合 5%以上) は、本剤 2.4mg 群では便秘 24.1%、悪心 15.6%、下 痢 13.1%、嘔吐 7.5%、食欲減退 6.5%、腹部不快感 6.0%、本剤 1.7mg 群 では下痢 19.0%、便秘 18.0%、悪心 15.0%、腹部不快感 9.0%、嘔吐 8.0%、 腹部膨満 7.0%、消化不良 6.0%、食欲減退 5.0%であった。プラセボ群 では、発現した被験者の割合が 5%以上の副作用は認められなかった。 2 型糖尿病を有さない被験者では低血糖に関する有害事象は報告され なかった。2 型糖尿病を有する被験者では重大な又は血糖値確定 (56mg/dL 未満) 症候性低血糖^{注2)} は報告されなかった²⁰⁾。[5.、11.1.1 参昭]

注 2) 重大な低血糖 (米国糖尿病学会分類による) 又は低血糖症状を伴う血糖値 (血漿) が 56mg/dL 未満の低血糖。

17.1.2 プラセボ対照二重盲検比較試験 (国際共同第 III 相試験)

BMI が 27.0kg/m²以上で高血圧、脂質異常症、閉塞性睡眠時無呼吸症候 群もしくは心血管系疾患を有する又は BMI が 30.0kg/m²以上の被験 者 1961 例を対象に無作為割り付けを行い、本剤 2.4mg 又はプラセボ を週1回、68週間皮下投与した(本剤2.4mg:1306例(日本人:67 例)、プラセボ:655例(日本人:33例))。試験期間中、被験者は食事 のカロリー制限及び身体活動の増加を並行して行った。

本剤は、週 1 回 0.25mg で投与を開始し、4 週間ごとに段階的に 0.5mg、1.0mg、1.7mg、2.4mg へ増量した。

主要評価項目であるベースラインから投与 68 週時までの体重変化率 及び投与 68 週時に 5%以上の体重減少を達成した被験者の割合に関し て、プラセボに対する本剤 2.4mg の優越性が示された (p<0.0001、下 表参照)。

	本剤 2.4mg 群 (1306 例)	プラセボ群 (655 例)
ベースラインの体重(kg)	105. 4±22. 1 (1306 例)	105. 2±21. 5 (655 例)
投与 68 週時の体重(kg)	89. 0±22. 7 (1212 例)	101.9±22.0 (577 例)
投与 68 週時までの 体重変化率(%)	-15.6±10.1 (1212 例)	-2.8±6.5 (577 例)
プラセポ群との群間差 ^{ឆ)} [95%信頼区間]	-12. 44 [-13. 37; -11. 51]	-
5%以上体重減少達成割合 b)	86. 4 (1047/1212)	31. 5 (182/577)
7° ラセポ群とのオッス゚比。) [95%信頼区間]	11. 22 [8. 88 ; 14. 19]	-

平均値生標準偏差(評価例数)、割合%(該当例数/評価例数)

- a) 多重補完法を用いて欠測値を補完後、共分散分析により算出 b) 投与 68 週時にベースラインから 5%以上の体重減少を達成した被験者の割合
- c) 多重補完法を用いて欠測値を補完後、ロジスティック回帰により算出

体重に関するその他の評価項目、血糖、血圧及び脂質パラメータに関する 評価項目の結果を下表に示す。

体重に関するその他の評価項目

投与 68 週時	本剤 2.4mg 群 (1306 例)	プラセボ群 (655 例)
10%以上体重減少達成割合 ^{a)}	69. 1 (838/1212)	12. 0 (69/577)
15%以上体重減少達成割合 b)	50. 5 (612/1212)	4. 9 (28/577)

割合%(該当例数/評価例数)

- a) ベースラインから 10%以上の体重減少を達成した被験者の割合
- b) ベースラインから 15%以上の体重減少を達成した被験者の割合

血糖 血圧及び胎質パラメータに関する延価値日

皿親	は、血圧及び脂質パラ.	メータに関する評価・	リー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
		本剤 2.4mg 群	プラセボ群
		(1306 例)	(655 例)
	ヘ゛ースライン	5.7 ± 0.3	5.7 ± 0.3
HbA1c	N -X/1/	(1306 例)	(655 例)
(%)	投与 68 週時	-0.5 ± 0.3	-0.2 ± 0.3
	までの変化量	(1197 例)	(563 例)
	. 2 w5 h.	95. 4 ± 10.7	94.7±10.5
空腹時血糖	ヘ゛ースライン	(1291 例)	(649 例)
(mg/dL)	投与 68 週時	-9.2 ± 10.9	-0.4 ± 12.7
	までの変化量	(1175 例)	(557例)
	. 2 w5 h.	126±14	127 ± 14
収縮期血圧	ヘ゛ースライン	(1306 例)	(655 例)
(mmHg)	投与 68 週時	-7 ± 14	-1±13
	までの変化量	(1210 例)	(574 例)
	1 -7 6	80±10	80±10
拡張期血圧	ヘ゛ースライン	(1306 例)	(655 例)
(mmHg)	投与 68 週時	-3±9	-1±9
	までの変化量	(1210 例)	(574 例)
	ヘ゛ースライン	193. 4±38. 7	195.8±39.0
総コレステロール		(1301 例)	(649 例)
(mg/dL)	投与 68 週時	-2.6±14.8	1.3±15.0
	までの変化率(%)	(1196 例)	(561 例)
	ベースライン	115. 30±33. 23	117. 14±33. 33
LDL コレステロール	N -X/1/	(1300 例)	(648 例)
(mg/dL)	投与 68 週時	0.0 ± 28.1	4. 4±25. 9
	までの変化率(%)	(1192例)	(558 例)
	** 75 h	51.0±13.2	51.0±12.7
HDL コレステロール	ベースライン	(1300 例)	(648 例)
(mg/dL)	投与 68 週時	6.6±17.2	3.0 ± 15.5
	までの変化率(%)	(1192 例)	(558 例)
	ベースライン	140.99±80.54	146.36±131.68
トリク゛リセリト゛	^ - 2717	(1300 例)	(649 例)
(mg/dL)	投与 68 週時	-17.5±32.1	-2.8±33.9
	までの変化率(%)	(1194 例)	(561 例)

平均値±標準偏差 (評価例数)

副作用は、本剤 2.4mg 群 926 例 (70.9%)、プラセボ群 295 例 (45.0%) で報告された。主な副作用(発現した被験者の割合5%以上)は、本剤 2.4mg 群では悪心 42.1%、下痢 27.5%、嘔吐 21.7%、便秘 19.8%、消化 不良 9.4%、食欲減退 9.2%、おくび 8.3%、腹痛 8.0%、上腹部痛 7.9%、 腹部膨満 6.6%、頭痛 6.6%、プラセボ群では悪心 15.3%、下痢 12.5%、 便秘 7.5%、嘔吐 5.0%であった。

低血糖に関する有害事象は、本剤 2.4mg 群で 8 例 (0.6%) 15 件、プラ セボ群で5例(0.8%)7件報告された21, [11.1.1参照]

17.1.3 プラセボ対照二重盲検比較試験(国際共同第 III 相試験)

2 型糖尿病を有する BMI が 27.0kg/m²以上の被験者 1210 例を対象に無 作為割り付けを行い、本剤 2.4mg、本剤 1.0mg 又はプラセボを週1回、 68 週間皮下投与した(本剤 2.4mg: 404 例(日本人: 42 例)、本剤 1.0mg: 403 例 (日本人: 36 例)、プラセボ: 403 例 (日本人: 47 例))。なお、 糖尿病網膜症又は黄斑症の状態が不安定となる可能性があると判断さ れた患者は除外された。試験期間中、被験者は食事のカロリー制限及 び身体活動の増加を並行して行った。

本剤は、週1回0.25mgで投与を開始し、本剤1.0mg群では4週間ご とに段階的に 0.5mg、1.0mg へ、本剤 2.4mg 群では 4 週間ごとに段階的 に 0.5mg、1.0mg、1.7mg、2.4mg へ増量した。

主要評価項目であるベースラインから投与 68 週時までの体重変化率 及び投与 68 週時に 5%以上の体重減少を達成した被験者の割合に関し て、プラセボに対する本剤 2.4mg の優越性が示された (p<0.0001、下 表参照)。

	本剤 1.0mg 群	本剤 2.4mg 群	プラセボ群
	(403 例)	(404 例)	(403 例)
ベースラインの体重(kg)	99.0±21.1	99.9±22.5	100.5±20.9
	(403 例)	(404 例)	(403 例)
投与 68 週時の体重(kg)	92.3±20.7	89.6±21.0	96.8±20.3
	(380例)	(388 例)	(376 例)
投与 68 週時までの	-7.2±6.6	-9.9±8.0	-3.3±5.5
体重変化率(%)	(380 例)	(388 例)	(376 例)
プラセボ群との群間差 º [95%信頼区間]	-	-6. 21 [-7. 28;-5. 15]	-
本剤 1.0mg 群との群間差 ^{a)} [95%信頼区間]	-	-2.65 [-3.66;-1.64]	-
5%以上体重減少達成割合 b)	57. 1	68. 8	28. 5
	(217/380)	(267/388)	(107/376)
プラセボ群とのオッズ比 º [95%信頼区間]	-	4. 88 [3. 58;6. 64]	-
本剤 1.0mg 群とのオッズ比 °) [95%信頼区間]	-	1.62 [1.21;2.18]	-

平均値±標準偏差(評価例数)、割合%(該当例数/評価例数)

- a) 多重補完法を用いて欠測値を補完後、共分散分析により算出 b) 投与 68 週時にベースラインから 5%以上の体重減少を達成した被験者の割合
- c) 多重補完法を用いて欠測値を補完後、ロジスティック回帰により算出

体重に関するその他の評価項目、血糖、血圧及び脂質パラメータに関 する評価項目の結果を下表に示す。

体重に関するその他の評価項目

投与 68 週時	本剤 1.0mg 群	本剤 2.4mg 群	プラセボ群
	(403 例)	(404 例)	(403 例)
10%以上体重減少達成割合 a)	28. 7	45. 6	8. 2
	(109/380)	(177/388)	(31/376)
15%以上体重減少達成割合 b)	13. 7	25. 8	3. 2
	(52/380)	(100/388)	(12/376)

割合% (該当例数/評価例数)

- a) ベースラインから 10%以上の体重減少を達成した被験者の割合b) ベースラインから 15%以上の体重減少を達成した被験者の割合

血糖。 血圧及び脂質パラメータに関する評価項目

皿構、皿圧及い脂質ハブメータに関する評価項目				
		本剤 1.0mg 群	本剤 2.4mg 群	プラセボ群
		(403 例)	(404 例)	(403 例)
	ヘ゛ースライン	8.1 \pm 0.8	8.1 ± 0.8	8.1 ± 0.8
HbA1c	N = X/1/2	(403 例)	(404 例)	(403 例)
(%)	投与 68 週時	-1.5±1.1	-1.7±1.2	-0.3 ± 1.3
	までの変化量	(376 例)	(381 例)	(374 例)
	ヘ゛ースライン	155. 7 ± 41.5	152. 7 ± 40.9	157.9 ± 42.1
空腹時血糖	N -A/1/	(395 例)	(396 例)	(400 例)
(mg/dL)	投与 68 週時	-36.5±45.1	-37.9 ± 45.9	-2.3 ± 53.1
	までの変化量	(367 例)	(375 例)	(370例)
	ヘ゛ースライン	130 ± 14	130±13	130 ± 13
収縮期血圧	A =X/1/	(403 例)	(404 例)	(403 例)
(mmHg)	投与 68 週時	-3±15	-4 ± 14	0±15
	までの変化量	(379 例)	(387 例)	(376 例)
	ヘ゛ースライン	80±9	80±9	80±9
拡張期血圧	^ - 3712	(403 例)	(404 例)	(403 例)
(mmHg)	投与 68 週時	-1 ± 9	-2±9	-1 ± 9
	までの変化量	(379 例)	(387 例)	(376 例)
	ヘ゛ースライン	177.0 ± 42.5	175. 1 ± 38.8	175. 4 ± 40.8
総コレステロール	A =X/17	(399 例)	(402 例)	(402 例)
(mg/dL)	投与 68 週時ま	-1.2 ± 19.6	0.2 ± 18.4	1.8 ± 19.0
	での変化率(%)	(372例)	(380 例)	(373 例)
	ヘ゛ースライン	96.60±35.90	95. 87 ± 33.23	95. 87 ± 33.35
LDL コレステロール	* * */12	(399 例)	(402 例)	(402例)
(mg/dL)	投与 68 週時ま	11.2 ± 170.1	4.8 ± 32.5	4.5 ± 28.5
	での変化率(%)	(372例)	(376 例)	(369 例)
	ヘ゛ースライン	44.2 ± 10.9	46.0 \pm 10.8	45.1 ± 11.4
HDL コレステロール (mg/dL)	N = X/1/2	(399 例)	(402 例)	(402例)
	投与 68 週時ま	7. 1 ± 18.2	8.2±17.0	5. 1±16. 3
	での変化率(%)	(372例)	(375 例)	(369 例)
	ヘ゛ースライン	196. 74±136. 93	177.67 ± 111.72	181.70 ± 105.21
トリク゛リセリト゛	·\ =\//12	(399 例)	(402 例)	(402 例)
(mg/dL)	投与 68 週時ま	-12.3 ± 35.6	-14.0 ± 40.5	1.7±57.3
	での変化率(%)	(372例)	(380 例)	(373 例)
亚拉荷士博维厄莱	(30 AE /51 %6)			

平均値±標準偏差 (評価例数)

副作用は、本剤 2.4mg 群 257 例 (63.8%)、本剤 1.0mg 群 222 例 (55.2%)、 プラセボ群 129 例 (32.1%) で報告された。主な副作用 (発現した被験 者の割合 5%以上) は、本剤 2.4mg 群では悪心 33.3%、嘔吐 19.1%、下 痢 16.9%、便秘 13.9%、食欲減退 9.4%、消化不良 5.7%、腹部膨満 5.5%、 本剤 1.0mg 群では悪心 31.8%、下痢 17.9%、嘔吐 12.2%、便秘 10.0%、 食欲減退 7.0%、消化不良 5.5%、プラセボ群では下痢 7.7%、悪心 6.7% であった

重大な低血糖は、本剤 2.4mg 群で1件報告された。重大な又は血糖値 確定 (56mg/dL 未満) 症候性低血糖は、本剤 2.4mg 群で 23 例 (5.7%) 51 件、本剤 1.0mg 群で 22 例 (5.5%) 29 件、プラセボ群で 12 例 (3.0%) 18 件報告された22)。[11.1.1 参照]

17.1.4 プラセボ対照二重盲検比較試験 (国際共同第 III 相試験)

心血管系疾患(心筋梗塞、脳卒中又は末梢動脈疾患)の既往注1)を有 し、BMI が 27.0kg/m²以上かつ 45 歳以上の被験者 17604 例^{注2)}を本剤 2. 4mg 群又はプラセボ群に無作為割り付けし(本剤 2. 4mg: 8803 例 (日本人:177例)、プラセボ:8801例(日本人:180例))、本剤 2.4mg 又はプラセボを投与するイベント主導型試験を実施した。な お、1型糖尿病又は2型糖尿病の既往歴がある患者は除外された。

- 注 1) 11906 例 (67.6%) が心筋梗塞の既往のみ、3134 例 (17.8%) が脳卒中の既 往のみ、777 例 (4.4%) が末梢動脈疾患のみ、及び1437 例 (8.2%) が2つ 以上の心血管系疾患の既往を有していた。
- 注 2) ベースライン時において高血圧を合併していた患者は14392 例 (81.8%) 、 脂質異常症を合併していた患者は5157 例 (29.3%) であった。

試験期間中、食事・運動療法や、各国のガイドラインに従った薬物療 法等の心血管系疾患に対する治療が並行して行われた。本剤は週1回 0.24mg 注3)で投与を開始し、4週間ごとに段階的に

- 0.5mg、1.0mg、1.7mg、2.4mg へ増量した
- 注3)本邦で承認された用法・用量の初回投与量は0.25mgである。

試験期間 (in-trial 観察期間) の中央値は 41.8ヵ月であった。主要 評価項目である無作為割り付けから主要な心血管系事象(心血管死、 非致死性心筋梗塞又は非致死性脳卒中のいずれか)の最初の発現まで の時間について、プラセボに対する本剤 2.4mg の優越性が示された

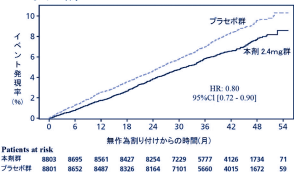
(p<0.0001、片側有意水準0.02281、下表及び下図参照)。

	本剤 2.4mg 群 (8803 例)	プラセボ群 (8801 例)	ハザード比 [95%信頼区間]
	イベント数	(/100 人・年)	
主要評価項目			
主要な心血管系事象 a)	569 (2.0)	701 (2.5)	0.80 [0.72; 0.90]
主要な心血管系事象の構	成要素		
心血管死	223 (0.8)	262 (0.9)	0.85 [0.71; 1.01]
非致死性心筋梗塞 *)	234 (0.8)	322 (1.1)	0.72 [0.61; 0.85]
非致死性脳卒中 ^{a)}	154 (0.5)	165 (0.6)	0.93 [0.74; 1.15]

in-trial 観察期間のデータ。各評価項目の無作為割り付けから発現までの時間に対するハザード比及び信頼区間は、治療を固定効果とする Cox 比例ハザードモデルにより推定し た。該当するイベントを発現しなかった被験者は、in-trial 観察期間終了時点で打ち切り の第一種の過誤確率を 2.5%に制御した。

a) in-trial 観察期間中における初回の発現を集計対象とした。

累積発現率プロットー無作為割り付けから主要な心血管系事象の発現 までの時間



休重に関する評価項目の結果を下表に示す

中里に関する計画項目の加木を「衣にかす。				
	本剤 2.4mg 群	プラセボ群		
	(8803 例)	(8801 例)		
ベースラインの体重(kg)	96.5±17.5	96.8±17.8		
、 /// */ P重 (kg)	(8803 例)	(8801 例)		
投与 104 週時の体重(kg)	87.4 ± 17.7	95. 5 ± 18.1		
1X 子 104 週 吋 07 件 里 (Kg)	(7474 例)	(7378 例)		
投与 104 週時までの	-9. 4±8. 6	-0.9 ± 6.1		
体重変化率(%)	(7474 例)	(7378 例)		

平均値 ± 標準偏差 (評価例数)

重篤な副作用は、本剤 2.4mg 群で 253 例 (2.87%) 、プラセボ群で 214 例(2.43%)に認められた。主な重篤な副作用(発現した被験者の割合 0.15%以上) は、本剤 2.4mg 群では胆石症 0.18%、急性胆嚢炎 0.15%、 下痢 0.15%、プラセボ群では急性胆嚢炎 0.18%であった。また、重篤な 低血糖は、本剤 2.4mg 群で 3 例 3 件、プラセボ群で 1 例 1 件に認められ

なお、本試験では、すべての重篤な有害事象、及び事前規定した特定の 有害事象(治験薬の投与中止に至った有害事象、COVID-19 に関連する 有害事象、特定の注目すべき有害事象、イベント判定の対象となる事象 及び妊娠に関連する有害事象)のみを収集した230。 [11.1.1 参照]

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤はヒト GLP-1 アナログであり、内因性 GLP-1 が標的とする GLP-1 受 容体と選択的に結合し、cAMP 放出量を増加させる GLP-1 受容体作動薬と して作用する。

本剤はアルブミンと結合して代謝による分解の遅延及び腎クリアランス の低下を示すと考えられており、またアミノ酸置換により DPP-4 による 分解に対して抵抗性を示すことにより、作用が持続する。

18.2 薬理作用

非臨床試験から、本剤は GLP-1 受容体を介して食事摂取の恒常的調節に 関与する脳領域である視床下部及び脳幹に直接作用するものと考えられ る。また、中隔、視床及び扁桃体を含む脳領域における直接的及び間接 的作用を介して、報酬系にも作用する可能性もある 24)

食餌誘発性肥満モデル(マウス及びラット)に本剤をそれぞれ投与した 結果、溶媒群に比較して体重及び摂餌量の減少が認められた24

過体重又は肥満の外国人被験者において、本剤 2.4mg (週1回投与)を68 週間投与した結果、プラセボ群に比較して本剤群で体重の減少が認めら れ、脂肪量の減少が除脂肪体重の減少よりも大きかった 217

また、肥満の外国人被験者において、本剤 2.4mg (週1回投与) を 20 週 間投与した結果、自由裁量の食事時のエネルギー摂取量がプラセボ群に 比較して35%低下した19)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:セマグルチド(遺伝子組換え) (JAN)

Semaglutide (Genetical Recombination) (JAN)

分子式: C187H291N45O59 分子量:4113.58 構造式:

Ile-Ala-Trp-Leu-Val-Arg-Gly-Arg-Gly

本質記載:セマグルチドは、遺伝子組換えヒトグルカゴン様ペプチド-1 (GLP-1) 類縁体であり、ヒト GLP-1 の 7~37 番目のアミノ酸 に相当し、2番目の Ala 及び 28番目の Lys は、それぞれ 2-ア ミノ-2-メチルプロパン酸及び Arg に置換され、1,18-オクタデ カン二酸が1個のGlu及び2個の8-アミノ-3,6-ジオキサオク タン酸で構成されるリンカーを介して 20 番目の Lvs に結合し ている。セマグルチドは、31個のアミノ酸残基からなる修飾ペ プチドである。

20. 取扱い上の注意

使用開始後は遮光にて室温(冷蔵庫(2~8℃)も含む)に保管し、6週間以 内に使用すること。

21. 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

22. 包装

⟨0.25mg⟩

1.5mL×2本

⟨0.5mg⟩

1.5mL×2本

⟨1.0mg⟩

3.0mL×2本

(1.7mg)

3.0mL×2本

⟨2.4mg⟩

3.0mL×2本

23. 主要文献

- 1) 社内資料: ラットを用いた受胎能及び EFD 試験 (2018年3月23日承認, CTD2. 6. 6. 6. 1)
- 社内資料: ウサギを用いた EFD 試験 (2018年3月23日承認, CTD2. 6. 6. 6. 2)
- 社内資料: カニクイザルを用いた EFD 試験 (2018年3月23日承認, CTD2. 6. 6. 6. 3)
- 社内資料: カニクイザルを用いた EFD 及び PPND 試験 (2018 年 3 月 23 日 承認, CTD2. 6. 6. 6. 3) 社内資料: ラットを用いた 104 週間反復皮下投与がん原性試験 (2018 年 3
- 月 23 日承認, CTD2.6.6.5)
- 社内資料:マウスを用いた104週間反復皮下投与がん原性試験(2018年3 月 23 日承認, CTD2.6.6.5)
- 社内資料:第1相臨床試験 (NN9536-4590) (2023年3月27日承認, CTD 2.7.6.1
- 8) 社内資料: 第1相臨床試験 (NN9536-4649) (2025年1月15日承認, CTD 2, 7, 6, 1)
- 社内資料:第1相臨床試験 (NN9535-3687) (2018年3月23日承認, CTD2. 7. 2. 3)
- 10) Marbury T.C., et al.: Clin Pharmacokinet. 2017; 56 (11) :1381-90
- 11) Jensen L., et al. : Diabetes Obes Metab. 2018 ; 20 (4) $\,$: 998-1005

- 12) Jensen L., et al.: Eur J Pharm Sci; 2017; 104: 31-41 13) 社内資料: 酵素誘導 (2018年3月23日承認, CTD2.6.4.7) 14) 社内資料: 酵素阻害 (2018年3月23日承認, CTD2.6.4.7)
- 15) 社内資料: トランスポーター阻害 (2018年3月23日承認, CTD2.6.4.7)
- Kapitza C., et al. : J Clin Pharmacol. 2015; 55 (5) : 497-504
- 17) Hausner H., et al.: Clin Pharmacokinet. 2017; 56 (11) : 1391-401
- 18) Blundell J., et al.: Diabetes Obes Metab. 2017; 19 (9): 1242-51 19) Friedrichsen M., et al.: Diabetes Obes Metab. 2021; 23(3): 754-62 20) 社內資料:第3相臨床試験 (NN9536-4382) (2023年3月27日承認, CTD2.7.3, CTD2.7.4)
- Wilding JPH., et al.: N Engl J Med. 2021; 384: 989-1002
- 22) Davies M., et al.: Lancet. 2021; 397(10278): 971-84
- 23) 社内資料:第3相臨床試験 (EX9536-4388)
- Gabery S., et al.: JCI insight. 2020; 5(6) e133429. https://doi.org/10.1172/jci.insight.133429.

24. 文献請求先及び問い合わせ先

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 (フリーダイアル)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

/ボ /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

**26.2 プロモーション提携

住友ファーマ株式会社

大阪市中央区道修町 2-6-8

ウゴービ*、Wegovy*及びペンニードル*は Novo Nordisk A/S の登録商標です。

