

	錠10mg	錠25mg
承認番号	22600AMX01387000	22600AMX01386000
販売開始	2015年2月	

貯法：室温保存
有効期間：3年

選択的SGLT2阻害剤－2型糖尿病・慢性心不全・慢性腎臓病治療剤－

エンパグリフロジン製剤
処方箋医薬品^{注)}

ジャディアンス®錠 10mg

選択的SGLT2阻害剤－2型糖尿病治療剤－
エンパグリフロジン製剤
処方箋医薬品^{注)}

ジャディアンス®錠 25mg

Jardiance® Tablets 10mg・25mg



® = 登録商標

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 重症ケトーシス、糖尿病性昏睡又は前昏睡の患者
[輸液及びインスリンによる速やかな高血糖の是正が必須となるので本剤の投与は適さない。]
2.3 重症感染症、手術前後、重篤な外傷のある患者
[糖尿病を有する患者ではインスリン注射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

販売名	ジャディアンス錠10mg	ジャディアンス錠25mg
有効成分	1錠中 エンパグリフロジン 10mg	1錠中 エンパグリフロジン 25mg
添加剤	乳糖水和物、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、クロスカルメロースナトリウム、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、タルク、マクロゴール400、黄色三二酸化鉄	

3.2 製剤の性状

販売名	ジャディアンス錠10mg	ジャディアンス錠25mg
剤形	淡黄色のフィルムコート錠	
外形		
直径	9.1mm	11.1 × 5.6mm
厚さ	3.65mm	3.8mm
重量	257mg	206mg
識別コード	▲ S10	▲ S25

4. 効能又は効果

〈ジャディアンス錠10mg・25mg〉

○2型糖尿病

〈ジャディアンス錠10mg〉

○慢性心不全

ただし、慢性心不全の標準的な治療を受けている患者に限る。

○慢性腎臓病

ただし、末期腎不全又は透析施行中の患者を除く。

5. 効能又は効果に関連する注意

〈2型糖尿病〉

5.1 本剤は2型糖尿病と診断された患者に対してのみ使用し、1型糖尿病の患者には投与をしないこと。

5.2 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。

5.3 高度腎機能障害患者又は透析中の末期腎不全患者では本剤の血糖降下作用が期待できないため、投与しないこと。[8.2、9.2.1、16.6.1参照]

*5.4 中等度腎機能障害患者では本剤の血糖降下作用が十分に得られない可能性があるので投与の必要性を慎重に判断すること。

[8.2、9.2.2、16.6.1、17.1.4参照]

〈慢性心不全〉

5.5 「臨床成績」の項の内容を熟知し、臨床試験に組み入れられた患者の背景(前治療等)を十分に理解した上で、適応患者を選択すること。[17.1.5、17.1.6参照]

〈慢性腎臓病〉

*5.6 eGFRが20mL/min/1.73m²未満の患者では、本剤の腎保護作用が十分に得られない可能性があること、本剤投与中にeGFRが低下することがあり、腎機能障害が悪化するおそれがあることから、投与の必要性を慎重に判断すること。eGFRが20mL/min/1.73m²未満の患者を対象とした臨床試験は実施していない。[8.2、9.2.4、17.1.7参照]

*5.7 「臨床成績」の項の内容を熟知し、臨床試験に組み入れられた患者の背景(原疾患、併用薬、腎機能等)を十分に理解した上で、慢性腎臓病に対するガイドラインにおける診断基準や重症度分類等を参考に、適応患者を選択すること。[17.1.7参照]

6. 用法及び用量

〈2型糖尿病〉

通常、成人にはエンパグリフロジンとして10mgを1日1回朝食前又は朝食後に経口投与する。なお、効果不十分な場合には、経過を十分に観察しながら25mg1日1回に增量することができる。

〈慢性心不全、慢性腎臓病〉

通常、成人にはエンパグリフロジンとして10mgを1日1回朝食前又は朝食後に経口投与する。

7. 用法及び用量に関する注意

〈慢性心不全、慢性腎臓病〉

2型糖尿病を合併する患者では、血糖コントロールが不十分な場合には血糖コントロール改善を目的として本剤25mgに增量することができる。慢性心不全及び慢性腎臓病に対して本剤10mg1日1回を超える用量の有効性は確認されていないため、本剤10mgを上回る有効性を期待して本剤25mgを投与しないこと。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

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。[9.1.1、11.1.1参照]

*8.2 本剤投与により、血清クレアチニンの上昇又はeGFRの低下がみられることがあるので、腎機能を定期的に検査すること。腎機能障害のある患者では経過を十分に観察し、特に高度の腎機能障害患者に本剤を投与する際には、腎機能障害の悪化に注意すること。2型糖尿病の血糖コントロール改善を目的として使用している患者においては、継続的にeGFRが45mL/min/1.73m²未満に低下した場合は投与の中止を検討すること。[5.3、5.4、5.6、9.2.1、9.2.2参照]

*8.3 2型糖尿病の血糖コントロール改善を目的として使用する場合、本剤投与中は、血糖を定期的に検査し、薬剤の効果を確かめ、本剤を3カ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。

8.4 尿路感染及び性器感染を起こし、腎孟腎炎、外陰部及び会陰部の壊死性筋膜炎(フルニエ壊疽)、敗血症等の重篤な感染症に至ることがある。十分な観察を行うなど尿路感染及び性器感染の発症に注意し、発症した場合には適切な処置を行うとともに、状態に応じて休薬等を考慮すること。尿路感染及び性器感染の症状及びその対処方法について患者に説明すること。[9.1.3、11.1.4参照]

8.5 本剤の利尿作用により多尿・頻尿がみられることがある。また、体液量が減少するがあるので、適度な水分補給を行うよう指導し、観察を十分行うこと。脱水、血圧低下等の異常が認められた場合は、休薬や補液等の適切な処置を行うこと。特に体液量減少を起こしやすい患者(高齢者、腎機能障害患者、利尿薬併用患者等)においては、脱水や糖尿病性ケトアシドーシス、高浸透圧高血糖症候群、脳梗塞を含む血栓・塞栓症等の発現に注意すること。[9.1.2、9.2.2、9.8、10.2、11.1.2参照]

*8.6 本剤の作用機序である尿中グルコース排泄促進作用により、血糖コントロールが良好であっても脂肪酸代謝が亢進し、ケトアシドーシスがあらわれ、ケトアシドーシスに至ることがある。著しい血糖の上昇を伴わない場合があるため、以下の点に留意すること。[9.1.4参照]

8.6.1 悪心・嘔吐、食欲減退、腹痛、過度な口渴、倦怠感、呼吸困難、意識障害等の症状が認められた場合には、血中又は尿中ケトン体測定を含む検査を実施すること。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。

8.6.2 特に、インスリン分泌能の低下、インスリン製剤の減量や中止、過度な糖質摂取制限、食事摂取不良、感染症、脱水を伴う場合にはケトアシドーシスを発現しやすいので、観察を十分に行うこと。

8.6.3 患者に対し、以下の点を指導すること。

- ・ケトアシドーシスの症状(悪心・嘔吐、食欲減退、腹痛、過度な口渴、倦怠感、呼吸困難、意識障害等)。
- ・ケトアシドーシスの症状が認められた場合には直ちに医療機関を受診すること。
- ・血糖値が高値でなくともケトアシドーシスが発現しうること。[11.1.3参照]

8.7 排尿困難、無尿、乏尿あるいは尿閉の症状を呈する患者においては、その治療を優先するとともに他剤での治療を考慮すること。

8.8 本剤投与による体重減少が報告されているため、過度の体重減少に注意すること。

8.9 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は注意すること。[11.1.1参照]

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 低血糖を起こすおそれのある以下に掲げる患者又は状態

- ・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、11.1.1参照]

9.1.2 脱水を起こしやすい患者(血糖コントロールが極めて不良の患者、高齢者、利尿剤併用患者等)

[8.5、10.2、11.1.2参照]

9.1.3 尿路感染、性器感染のある患者

症状を悪化させるおそれがある。[8.4、11.1.4参照]

*9.1.4 1型糖尿病を合併する慢性心不全患者及び慢性腎臓病患者投与を避けること。ケトアシドーシスを起こすおそれがある。[8.6、11.1.3参照]

9.2 腎機能障害患者

②型糖尿病

*9.2.1 高度腎機能障害患者又は透析中の末期腎不全患者

血糖コントロール改善を目的として投与しないこと。本剤の血糖降下作用が期待できない。[5.3、8.2、16.6.1参照]

*9.2.2 中等度腎機能障害患者

血糖コントロール改善を目的とした投与については、その必要性を慎重に判断すること。本剤の血糖降下作用が十分に得られない可能性がある。[5.4、8.2、8.5、16.6.1、17.1.4参照]

〈慢性心不全〉

9.2.3 高度腎機能障害患者

eGFRが $20\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$ 未満の患者では、投与の必要性を慎重に判断すること。本剤投与中にeGFRが低下することがあり、腎機能障害が悪化するおそれがある。eGFRが $20\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$ 未満の患者又は透析を要する腎機能障害患者を対象とした臨床試験は実施していない。

〈慢性腎臓病〉

9.2.4 高度腎機能障害患者

eGFRが $20\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$ 未満の患者では、投与の必要性を慎重に判断すること。eGFRが $20\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$ 未満の患者では、本剤の腎保護作用が十分に得られない可能性がある。また、本剤投与中にeGFRが低下することがあり、腎機能障害が悪化するおそれがある。eGFRが $20\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$ 未満の患者を対象とした臨床試験は実施していない。[5.6参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 高度肝機能障害患者

有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。[16.6.2参照]

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には、本剤を投与せず、2型糖尿病患者ではインスリン製剤等を使用すること。本剤の動物実験(ラット)で、ヒトの妊娠中期及び後期にあたる幼若動物への曝露により、腎孟及び尿細管の拡張が報告されている。また、動物実験(ラット)で胎児への移行が報告されている。

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。動物実験(ラット)で、乳汁中への移行が報告されている¹⁾。

9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

一般に生理機能が低下し、脱水症状(口渴等)の認知が遅れるおそれがある。[8.5、11.1.2参照]

9.8.1 75歳以上の高齢者

2型糖尿病を対象とした国内外の臨床試験の併合解析において、75歳以上の患者では75歳未満の患者と比較し、本剤25mg群で体液量減少の有害事象の発現割合が高かった。[8.5参照]

10. 相互作用

本剤は投与後血漿中には主に未変化体として存在する²⁾が、一部はUGT2B7、UGT1A3、UGT1A8及びUGT1A9によるグルクロン酸抱合により代謝される³⁾(グルクロン酸抱合体として血漿中放射能の3.3~7.4%存在する)²⁾。また、本剤はP-糖蛋白(P-gp)の基質である⁴⁾。[16.4参照]

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 スルホニルウレア剤 速効型インスリン分泌促進薬 α -グルコシダーゼ阻害薬 ビグアナイト系薬剤 チアゾリジン系薬剤 DPP-4阻害薬 GLP-1受容体作動薬 インスリン製剤等 [11.1.1参照]	低血糖が起こるおそれがある。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。	血糖降下作用が増強される。
血糖降下作用を增强する薬剤 β 遮断薬 サリチル酸剤 モノアミン酸化酵素阻害剤等	血糖値その他患者の状態を十分観察しながら投与すること。	
血糖降下作用を减弱する薬剤 アドレナリン 副腎皮質ホルモン 甲状腺ホルモン等		血糖降下作用が減弱される。

交感神経活性の低下など生理的機能に変化を及ぼす可能性がある^{46), 47)}。また、エンパグリフロジンの内皮機能に対する直接的作用⁴⁸⁾、心臓及び腎臓の代替エネルギー源としてのケトン体供給による代謝への作用^{49)~51)}及び酸化ストレス^{52), 53)}、炎症^{51), 53)~59)}及びリモデリングの抑制^{51), 53), 57), 58), 60)}も慢性心不全及び慢性腎臓病に対する作用に寄与している可能性がある。

18.2 薬理作用

18.2.1 SGLT2阻害作用

*In vitro*試験で、エンパグリフロジンはSGLT2を選択的に阻害し(IC_{50} : 1.3nM)、ヒトSGLT1(IC_{50} : 6278nM)と比較して約5000倍の選択性を示した⁶¹⁾(*in vitro*)。

18.2.2 尿中グルコース排泄促進作用

糖尿病モデル動物(db/dbマウス及びZucker糖尿病肥満[ZDF]ラット)において、エンパグリフロジンは単回経口投与により尿中グルコース排泄量(投与後7時間)を増加させた⁴⁴⁾。

日本人2型糖尿病患者にエンパグリフロジン1mg、5mg、10mg、25mg又はプラセボを1日1回4週間反復経口投与した^{注)}。エンパグリフロジンはプラセボに比べ投与28日目の投与24時間後までの累積尿中グルコース排泄量を増加させた⁶²⁾。

18.2.3 血糖低下作用

糖尿病モデル動物(db/dbマウス及びZDFラット)において、エンパグリフロジンは単回経口投与により血糖低下作用を示した⁴⁴⁾。さらに、ZDFラットにおいて、エンパグリフロジンは1日1回5週間反復経口投与により、投与22日目(摂食下)及び投与37日目(絶食下)の血中グルコース濃度並びにHbA1cを低下させた⁶²⁾。

日本人2型糖尿病患者にプラセボ、エンパグリフロジン10mg又は25mgを1日1回24週間反復経口投与した。エンパグリフロジンはプラセボに比べHbA1cを低下させた³³⁾。

注)本剤の承認最大用量は25mgである。

18.2.4 心保護作用

(1) 糖尿病モデル動物に対する作用

高脂肪食を摂取させたKK-Ayマウスにエンパグリフロジンを10mg/kg 1日1回8週間経口投与した時、心機能の悪化及び心線維化を抑制した⁵²⁾。

(2) 正常血糖の心不全モデル動物に対する作用

雄Sprague-Dawleyラットに冠動脈の永久結紩を行い心筋梗塞を誘発したモデルにおいて、エンパグリフロジンを平均摂取量1日30mg/kgとなるよう10週間混餌投与した時、心筋梗塞誘発後の心機能悪化を抑制した⁶³⁾。雌のヨークシャーブタを用いた虚血再灌流誘発による心筋梗塞モデルにおいても、エンパグリフロジンの2ヵ月間1日1回10mgの経口投与は、左室収縮及び拡張機能を改善すると共に左室リモデリングを抑制した⁶⁴⁾。

* 18.2.5 腎保護作用

(1) *In vitro*でのヒト近位尿細管細胞に対する作用

高濃度グルコースに曝露したヒト近位尿細管細胞(HPTC)株を使用した*in vitro*試験において、エンパグリフロジンは抗酸化、抗リモデリング及び抗炎症作用を示し、上皮間葉転換を抑制した⁵³⁾。また、生理的グルコース濃度下でのHPTC株を使用した*in vitro*試験において、エンパグリフロジンはIL-1 β 刺激による炎症を抑制した⁵⁵⁾。

(2) 糖尿病を有する腎疾患モデル動物に対する作用

腎疾患を自然発症する雄Ins2+/Akitaマウス及び雌BTBR ob/obマウスにおいて、エンパグリフロジンは腎障害を抑制した(単一ネフロン糸球体濾過量、糸球体血行動態及び糸球体の大きさの正常化、収縮期血圧上昇、糖尿病性腎肥大の分子マーカーの発現及び炎症の抑制、アルブミン尿症の改善等)^{56), 59), 65)}。また、雄ApoE-/マウスに高脂肪食を与え、アテローム性動脈硬化症を伴う非タンパク尿性的慢性糖尿病性腎臓病(DKD)を誘導したモデルにおいて、エンパグリフロジンは軽度のアルブミン尿を伴うDKDの微候を減弱させた⁵¹⁾。

(3) 正常血糖の腎疾患モデル動物に対する作用

各種腎疾患モデル動物(LPS誘導急性敗血症性腎障害マウス、5/6腎摘マウス、アンジオテンシンⅡ依存性高血圧ラット、シクロスボリンA誘導腎疾患ラット)において、エンパグリフロジンは腎障害を抑制した(リモデリング、炎症、腎線維化及び交感神経緊張の抑制、血圧、アルブミン尿、血漿中シスタチンC濃度の低下等)^{51), 57), 58), 60)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称

エンパグリフロジン(Empagliflozin)(JAN, INN)

化学名

(1*S*)-1,5-Anhydro-1-C-[4-chloro-3-[(4-[(3*S*)-oxolan-3-yl]oxy)phenyl]methyl]phenyl-D-glucitol

分子式

C₂₃H₂₇ClO₇

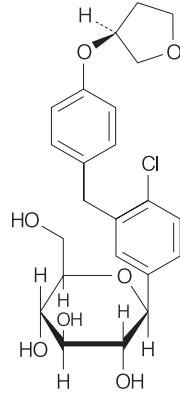
分子量

450.91

性状

白色から黄白色の粉末である。メタノールにやや溶けにくく、エタノール(99.5)に溶けにくく、水に極めて溶けにくい。

化学構造式



融点

150°C ± 2°C

分配係数

logD(pH7.4) = logP = 1.7

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

〈ジャディアンス錠10mg〉

100錠[10錠(PTP)×10]

700錠[14錠(PTP)×50]

500錠[瓶、バラ]

〈ジャディアンス錠25mg〉

100錠[10錠(PTP)×10]

* * 23. 主要文献

- 1) 社内資料：非臨床薬物動態試験(代謝)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.6)
- 2) 社内資料：非臨床薬物動態試験(代謝)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 3) 社内資料：非臨床薬物動態試験(代謝)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 4) 社内資料：非臨床薬物動態試験(代謝)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.4)
- 5) Sarashina A. et al. : Drug Metab. Pharmacokinet. 2013 ; 28(3) : 213-219
- 6) 社内資料：日本人2型糖尿病患者を対象とした4週間反復投与試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.3)
- 7) Macha S. et al. : J Diabetes Res. Clin. Metab. 2012 ; 1 : 14
- 8) 社内資料：食事の影響及び用量比例性試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.1)
- 9) 社内資料：日本人2型糖尿病患者を対象とした腎機能障害試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 10) 社内資料：ヒトADME試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 11) 社内資料：非臨床薬物動態試験(代謝)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 12) 社内資料：非臨床薬物動態試験(代謝)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 13) 社内資料：非臨床薬物動態試験(代謝)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 14) 社内資料：非臨床薬物動態試験(代謝)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.5)
- 15) 社内資料：非臨床薬物動態試験(トランスポーター)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.4)
- 16) 社内資料：非臨床薬物動態試験(トランスポーター)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.4.4)
- 17) Macha S. et al. : Diabetes Obes. Metab. 2014 ; 16(3) : 215-222
- 18) Macha S. et al. : Diabetes Obes. Metab. 2014 ; 16(2) : 118-123
- 19) 社内資料：2型糖尿病患者母集団薬物動態解析(2014年12月26日承認、CTD 2.7.2.2)
- 20) 社内資料：ゲムフィブロジルとの薬物相互作用試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 21) 社内資料：リファンピシン及びプロベネシドとの薬物相互作用試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 22) Macha S. et al. : Int. J. Clin. Pharmacol. Ther. 2013 ; 51(2) : 132-140
- 23) 社内資料：ビオグリタゾンとの薬物相互作用試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 24) 社内資料：ビオグリタゾンとの薬物相互作用試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 25) Brand T. et al. : Adv. Ther. 2012 ; 29(10) : 889-899
- 26) Friedrich C. et al. : Clin. Ther. 2013 ; 35(1) : A33-A42
- 27) Macha S. et al. : Diabetes Obes. Metab. 2013 ; 15(4) : 316-323

- 28) Macha S. et al. : Clin. Ther. 2013 ; 35(3) : 226-235
29) 社内資料：シンバスタチンとの薬物相互作用試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
30) 社内資料：利尿薬(ヒドロクロロチアジド及びトラセミド)との薬物相互作用試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.2)
31) Macha S. et al. : Clin. Drug. Invest. 2013 ; 33(5) : 351-357
32) 社内資料：国内第II相用量検討及び長期安全性試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.4)
33) 社内資料：日本人2型糖尿病患者を含む国際共同第III相24週投与試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.4)
34) 社内資料：国際共同第III相延長試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.4)
35) 社内資料：国内第III相併用療法長期投与試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.4)
36) 社内資料：腎機能障害を有する2型糖尿病患者を対象とした国際共同第III相試験(2014年12月26日承認、CTD 2.7.6.4)
37) 社内資料：国際共同第III相試験(2021年11月25日承認、CTD 2.7.6.1)
38) 社内資料：国際共同第III相試験
39) 社内資料：国際共同第III相試験(2024年2月9日承認、CTD 2.7.6.1)
40) Teraura Y. et al.: Diabetes Ther. 2019 Jun; 10(3): 951-963
41) 社内資料：インスリン製剤との併用療法長期投与試験
42) 社内資料：遺伝的インスリン抵抗症及び脂肪萎縮性糖尿病患者を対象とした国内医師主導臨床試験
43) Gerich JE. : Diabetic Med. : 2010 ; 27 : 136-142
44) 社内資料：非臨床薬効薬理試験(*in vivo*単回)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.2.2)
45) Thomson S. C. et al. : Am. J. Cardiol. 2019 ; 124 Supple 1 : S28-S35
46) Zelniker T. A. et al. : J. Am. Coll. Cardiol. 2018(72) : 1845-1855
47) Griffin M. et al. : Circulation. 2020(142) : 1028-1039
48) Park SH. et al. : Cardiovasc. Diabetol. 2020(19) : 19
49) Oh C. M. et al. : Korean Circ. J. 2019(49) : 1183-1195
50) Abdurrahim D. et al. : Cardiovasc. Res. 2018(114) : 1843-1844
51) Tomita, I. et al. : Cell metabolism 2020 32(3) : 404-419
52) Li C. et al. : Cardiovasc. Diabetol. 2019(18) : 15
53) Das, N. A. et al. : Cellular signalling 2020(68) : 109506
54) Lin B. et al. : Cardiovasc. Diabetol. 2014(13) : 148
55) Pirklbauer, M. et al. : International journal of molecular sciences 2020 21(21) : 8189
56) Gembardt, F. et al. : American journal of physiology 2014 307 (3) : F317-F325
57) Maayah, Z. H. et al. : Inflammopharmacology 2021 29 : 269-279
58) Castoldi, G. et al. : Acta diabetologica 2021 58(8) : 1059-1070
59) Vallon, V. et al. : American journal of physiology 2014 306(2) : F194-F204
60) Castoldi, G. et al. : American journal of nephrology 2020 51(2) : 119-129
61) 社内資料：非臨床薬効薬理試験(*in vitro*)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.2.2)
62) 社内資料：非臨床薬効薬理試験(*in vivo*反復)(2014年12月26日承認、CTD 2.6.2.2)
63) Yurista SR et al. : Eur J Heart Fail. 2019(21) : 862-873
64) Santos-Gallego CG et al. : J Am Coll Cardiol. 2019(15) : 1931-1944
65) Kidokoro, K. et al. : Circulation 2019 140(4) : 303-315

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ベーリングーイングルハイム株式会社
DIセンター
〒141-6017 東京都品川区大崎2丁目1番1号
ThinkPark Tower
0120-189-779
(受付時間)9:00~18:00
(土・日・祝日・弊社休業日を除く)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

日本ベーリングーイングルハイム株式会社
東京都品川区大崎2丁目1番1号

26.2 販売提携

日本イーライリリー株式会社
神戸市中央区磯上通5丁目1番28号