

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2018（2019 年更新版）に準拠して作成

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**エファ[®]錠 50mg**
Equa[®] Tablets 50mg

剤 形	錠剤（素錠）
製 剤 の 規 制 区 分	処方箋医薬品 （注意 - 医師等の処方箋により使用すること）
規 格 ・ 含 量	1 錠中ビルダグリプチン 50mg を含有
一 般 名	和名：ビルダグリプチン 洋名：Vildagliptin
製 造 販 売 承 認 年 月 日 薬価基準収載・販売開始年 月 日	製造販売承認年月日：2010 年 1 月 20 日 薬価基準収載年月日：2010 年 4 月 16 日 販売開始年月日：2010 年 4 月 16 日
開 発 ・ 製 造 販 売 （ 輸 入 ） ・ 提 携 ・ 販 売 会 社 名	製造販売：ノバルティス ファーマ株式会社 販 売：住友ファーマ株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問 い 合 わ せ 窓 口	ノバルティス ファーマ株式会社 ノバルティスダイレクト TEL：0120-003-293 受付時間：月～金 9:00～17:30（祝日及び当社休日を除く） 医療関係者向けホームページ https://www.drs-net.novartis.co.jp/ 住友ファーマ株式会社 くすり情報センター TEL：0120-034-389 受付時間：9:00～17:30（土日・祝日・その他当社の休業日を除く） 医療関係者向けサイト https://sumitomo-pharma.jp

本 IF は 2022 年 11 月改訂の電子化された添付文書（電子添文）の記載に基づき改訂した。
最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。
専用アプリ「添文ナビ[®]」で GS1 バーコードを読み取ることで、最新の電子添文等を閲覧できます。



(01)14987116530214

4. 利用に際しての留意点

I Fを日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。I Fは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規制や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがI Fの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、I Fを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

略語表

略語	略語内容（英語）	略語内容（日本語）
ACE	angiotensin converting enzyme	アンジオテンシン変換酵素
ALT	alanine aminotransferase	アラニンアミノトランスフェラーゼ
ANCOVA	analysis of covariance	共分散分析
AST	aspartate aminotransferase	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ
AUC	area under the drug plasma concentration-time curve	血漿中薬物濃度-時間曲線下面積
AUC _{0-th}	area under the drug plasma concentration-time curve (time 0 to last measurable time point)	血漿中薬物濃度-時間曲線下面積（時間 0～測定可能な最終時点）
AUC _{0-inf}	area under the drug plasma concentration-time curve (time 0 to infinity)	血漿中薬物濃度-時間曲線下面積（0～無限大）
AUE	area under the effect-time curve	薬力学的指標の時間曲線下面積
C _{cr}	creatinine clearance	クレアチニークリアランス
CL _R	renal clearance	腎クリアランス
C _{max}	maximal drug plasma concentration	最高血漿中薬物濃度
CYP	cytochrome P450	チトクローム P450
DPP-4	dipeptidyl peptidase-IV	ジペプチジルペプチダーゼ-4
FAS	full analysis set	最大の解析対象集団
GLP-1	glucagon-like peptide-1	グルカゴン様ペプチド-1
HbA1c	hemoglobin A1c	ヘモグロビン A1c
JDS	Japan Diabetes Society	日本糖尿病学会
K _i	inhibition constant	阻害定数
LOCF	last observation carried forward	-
NGSP	National Glycohemoglobin Standardization Program	-
NYHA	New York Heart Association	ニューヨーク心臓協会
PT	preferred term	基本語
SAF	safety analysis population	安全性解析対象集団
t _{1/2}	elimination half-life	消失半減期
t _{max}	time taken to reach maximum drug concentration	最高血漿中薬物濃度到達時間
α-GI	α-glucosidase inhibitor	α グルコシダーゼ阻害薬

Ⅱ．名称に関する項目

Ⅱ-1. 販売名

(1) 和名

エクア®錠 50mg

(2) 洋名

Equa® Tablets 50mg

(3) 名称の由来

“等しい、平等”を意味する“Equal、Equality”、“質”を意味する“Quality”が語源で、インスリンとグルカゴン及びα細胞とβ細胞の作用と質をバランスよく保つという意味がある。

Ⅱ-2. 一般名

(1) 和名（命名法）

ビルダグリブチン（JAN）

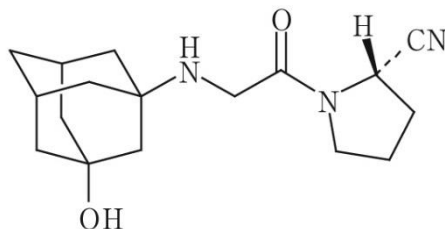
(2) 洋名（命名法）

Vildagliptin（JAN、γ-INN）

(3) ステム（stem）

dipeptidyl aminopeptidase-IV inhibitors：-gliptin

Ⅱ-3. 構造式又は示性式



Ⅱ-4. 分子式及び分子量

分子式：C₁₇H₂₅N₃O₂
分子量：303.40

Ⅱ-5. 化学名（命名法）又は本質

(2*S*)-1-[[[3-Hydroxytricyclo[3.3.1.1^{3,7}]dec-1-yl)amino]acetyl]-pyrrolidine-2-carbonitrile

Ⅱ-6. 慣用名、別名、略号、記号番号

記号番号（開発コード）：LAF237

IV-7. 調製法及び溶解後の安定性	該当しない
IV-8. 他剤との配合変化 (物理化学的变化)	「X III-2. その他の関連資料」参照。
IV-9. 溶出性	日局溶出試験法 (パドル法) 試験液 : 0.01mol/L 塩酸試液 1000mL 回転数 : 50 回転/分
IV-10. 容器・包装	
(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報	該当しない
(2) 包装	エクア錠 50mg : 100 錠 [10 錠 (PTP) ×10] 420 錠 [14 錠 (PTP) ×30] 500 錠 [10 錠 (PTP) ×50] 500 錠 [瓶、バラ、乾燥剤入り] 1,000 錠 [10 錠 (PTP) ×100]
(3) 予備容量	該当しない
(4) 容器の材質	PTP 包装 : ポリ塩化ビニル/ポリ塩化ビニリデン、アルミニウム箔 内袋 : アルミラミネート 瓶包装 : ポリエチレン瓶 (アルミラミネートフィルムで瓶口をシールしている)
IV-11. 別途提供される資料類	該当資料なし
IV-12. その他	該当資料なし

