

GLP-1 受容体作動薬の心血管イベントに関するエビデンス

一般名	リキシセナチド	リラグルチド	注射セマグルチド	デュラグルチド	経口セマグルチド
日本での製品名	リクスミア®	ビクトーザ®	オゼンピック®	トルリシティ®	リベルサス®
試験名	ELIXA	LEADER	SUSTAIN-6	REWIND	PIONEER 6
発表期間	2015年6月	2016年6月	2016年9月	2019年7月	2019年6月
対象者数	6,068例	9,340例	3,297例	9,622例	3,183例
追跡期間	2.1年 中央値	3.8年 中央値	2.1年 中央値	～6.5年	15.9ヶ月 中央値
主たる患者登録の条件	ACS発症 180日以内	CVD既往 CVリスク有	CVD既往 CVリスク有	CVD既往 CVリスク有	CVD既往 CVリスク有
主要評価項目の発生率	13.4% vs. 13.2% ※	13.0% vs. 14.9%	6.6% vs. 8.9%	12.0% vs. 13.4%	3.8% vs. 4.8%
ハザード比 (95%信頼区間)	1.02 (0.89-1.17)	0.87 (0.78-0.97)	0.74 (0.58-0.95)	0.88 (0.79-0.99)	0.79 (0.57-1.11)
主要評価項目の判定	非劣性	13%の 有意減少	26%の 有意減少	12%の 有意減少	非劣性

※不安定狭心症による入院を含む
ACS; Acute Coronary Syndrome
CVD; Cardio-Vascular Disease