

2025年6月23日

各 位

経口 GLP-1 受容体作動薬 orforglipron に関する Eli Lilly 社の発表について (2 型糖尿病を対象とした第III相 ACHIEVE-1 試験結果の The New England Journal of Medicine への掲載)

中外製薬株式会社(本社:東京、代表取締役社長 CEO:奥田 修)が創製し、Eli Lilly and Company(以下、Eli Lilly 社、本社:米国・インディアナポリス、CEO:デイビッド・A・リックス)が開発中の非ペプチド型経口 GLP-1 受容体作動薬 orforglipron につきまして、2025 年 6 月21 日(現地時間)、食事療法および運動療法のみでは血糖コントロールが不十分な成人 2 型糖尿病患者を対象にプラセボと比較し有効性と安全性を評価した第III相 ACHIEVE-1 試験におけるポジティブな詳細結果について、第 85 回米国糖尿病学会年次学術集会(ADA2025)において発表されるとともに *The New England Journal of Medicine* に掲載された旨、Eli Lilly 社よりニュースリリースが発出されましたので、お知らせいたします。

詳細は、以下リンクの Latest News よりご参照ください。

Lilly's oral GLP-1, orforglipron, showed compelling efficacy and a safety profile consistent with injectable GLP-1 medicines, in complete Phase 3 results published in The New England Journal of Medicine

https://investor.lilly.com/

以上

TEL: 03-3273-0881 Email: pr@chugai-pharm.co.jp

TEL: 03-3273-0554 Email: ir@chugai-pharm.co.jp